

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/



Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

Nutzungsrichtlinien

Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + Keine automatisierten Abfragen Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter http://books.google.com/durchsuchen.







		•	
•			
	,		
	·		
			•





JOURNAL

FÜR

PRAKTISCHE

C H E M I E

UNTER MITWIRKUNG

Dķr Herren

ANTHON, BISCHOF, FUCHS, HÜNEFELD, VON KOBELL, KRANTZ, LAMPADIUS, NIEMANN, SCHARLAU UND VOCEL

HERAUSGEGEBEN

VON

OTTO LINNÉ ERDMANN

ORD. PROF. D. TECHN. CHEMIE A. D. UNIVERSITÄT ZU LEIPZIG

UND

D. FRANZ WILHELM SCHWEIGGER-SEIDEL

A. PROPESSOR DER MEDICIN ZU HALLE.

SIEBENTER BAND.

MIT TARI KALLERTYANYOW

LEIPZIG 1836.

VERLAG VON JOHANN AMBROSIUS BARTH.

THE NEW ORK
PUBLIC TIPLEY
REPORTENDATIONS
PUDEN FOUNDATIONS

.

to the second second

and the company of the contract of the contrac

3 - 43 - **342** - 13 - 13 - 13 - 13 - 13

. Let $x \in \{x, y\}$ be a function of $x \in \mathbb{R}^n$ be $x \in \{x, y\}$ by $x \in \mathbb{R}^n$ by $x \in \mathbb{R}^n$

Inhalt des siebenten Bandes des Journals für praktische Chemie.

Erstes Heft.

Mineralogische Chemie.

I. Beiträge zur nähern Kenntniss backender Steinkohlen, vorzüglich deren Anwendung zum Zusammensintern staubiger Erze und Hättenproducte betreffend, von W. A. Langabius. S. 1 — 12.

Ueber die Rigenschaften backender Steinkoblen 1. Versuch mit Pechkohle von Oberhohndorf 1. Versuch mit Pech - und Schleferkohle von Döhlen bei Dresden 2. Coaksbereitung in verschlossenen Cylindern, Resultate daraus 2. Einäscherung und Bestandtbeile der Coaks 3. Producte der trocknen Destillation und quantitative Bestimmung derselben 8. Versuche über den Gehalt an Harz und Bitumen der Kobie; Verfahrungsart dabei 4. Ueber die Menge des Harzes und Eigenschaften desselben 5. Verhalten des Harzes gegen Aether, Alkohol, Terpenthinöl und Schwefelalkohol 6. Coaksbereitung aus entharzten Kohlen 6. Unterschied dieser kohlen und Verauch über die Zusammensinterung staubiger Erze 7. Ueber Verhalten der Zinnerze, als: Zinnstein, Dürrerz, Flugstanb 8. Resultate des Versuchs im kleinen 9. Resultate des Versuchs im Grössern 10. Versuch der Zusammensinterung mit Steinkohlentheer und liber die Ausführung der Sinterungsmethoden im Grossen 11. Augabe einer Methode 12.

U. Chemische Untersuchung eines Mitteralwassers von der Insei Elba, von W. A. Lampadius, pebat einigen geognostischen Bemerkungen über diese Insel, von A. Kaantz. S. 13 — 22.

Ueber Lage der Mineralquelle 14. Geognostische Beschreibung von Riba 15. Ueber das Vorwalten von Eisenerzen auf Elba 15. Ueber den Einfluss dieses Reichthums von Risen auf die Zusammensetzung des Wassers 16. Verhalten des Wassers gegen Resigentien 17. Resultate der Analyse 18. Versuche durch Eindampfen des Wassers 17. Analyse des festen Rückstandes 19. Gehalt an saurer schwefelsaurer Thonerde 20. Gasgehalt des Wassers 20. Resultate der Analyse und Schlüsse daraus, über die Bildung dieses Mineralwassers 21.

Mittheilungen vermischten Inhalts.

1) Verhalten des Kaliumeisencyanids zu Eisen, vom Prof. Hünkfeld in Greifswald. S. 23 — 24.

Ueber Producte des Kochens von Eisenfeile mit Kaliumeisencyanid 23. Folgerungen daraus 24.

2) Ueber das Verhalten des käuflichen kohlensauren Ammoniaks zum Weingeist, oder Darstellung eines reinen Einfach-Ammoniakcarbonats, von Demselben. 8. 25 — 27.

Wirkung des siedenden Weingeists auf kohlensaures Ammoniak, Angabe sich ein reines Ammoniakcarbonat zu verschaffen 25. Resultate der Destillation des Weingeists mit Ammoniaksalzen 25. Versuche über Destillationsproducte des faulen Harns. 26.

3) Ueber ein Schwefelblei-Chlorblei, von Demselben. 8. 27 – 28.

Eigenschaften eines durch Schwefelwasserstoff, aus einer mit Salzsäure angesäuerten Bleiacetatlösung gefällten röthlichen Niederschlags 27. Untersuchung des Niederschlags in quantitativer Beziehung 28.

4) Versuche über die Ursache der Schädlichkeit des Kohlendunstes, von Demselben. S. 29 — 36.

Toxikologische Bemerkungen über Kohlendunst 29. Einwirkung desselben auf den Körper 29. Untersuchungen über ein unvollkommnes Verhrennen der Kohlen 30. Ueber das Verhalten des mit Kohlendunst geschwängerten Weingelsts 31. Einwirkung von Kali, Schwefelsäure, Wasser und Weingelst auf Kohlen 32. Wahrscheinliche Vermuthungen über das Schädliche des Kohlendunstes 33. Fortsetzung der Versuche mit grössern Kohlenmengen bei unvollkommner Verbrennung; Auffangen des Kohlendunstes in Natron enthaltendem Weingelst 33. Destillation des Weingelsts und Zersetzung des Retortenrückstandes mit Phosphorsäure 34. Eigenschaften der hierbei erhaltenen Flüssigkeit, die für das vergiftende Princip des Kohlendunstes gehalten wird 34. Einwirkung des Princips auf den thierischen Organismus 34. Anwendung des Ammoniaks gegen die Asphyxie 35.

5) Zur Chemie des diabetischen Harns und Harn überhaupt, über Scheidung des Harnstoffs vom Zucker, so wie über qualitative und quantitative Bestimmung des letztern und seine Umbildung in Ameisensäure, von Demselben. S. 36 — 49.

Ueber specifisches Gewicht des diabetischen Harns von 5 Indivi-

duen, Farbe und Eigenschaften desselben in physischer und chemischer Husscht 37. Bestimmung der Temperatur, bei der der Hara verdampft werden muss, Ausscheidung des Harnstoffs und Destillationsproducte des Harns 38. Bestimmung der Wassermenge des Harns im Verbältniss zu seinen festern Bestandtheilen 39. und Speichelstoff werden durch Aether abgesondert 39. lung des Harpstoffs 40. Abwesenheit des Harzes und Moders im Urin, und über den Färbestoff desselben 41. Quantitative Bestimmung des Harnzuckers und Reaction der Chromsäure auf dishetischen Harn 42. Verhalten der Harnstofflösung zum Aother 43. Umwandlung des Harnzuckers durch Mangausuperexyd und Schwefelsäure in Kohlensaure und Ameisensaure 44. Reduction des schweselsauren Risenoxydoxydule durch Harnzucker zum Oxydule 45. Salpetersaures Blei zur Entfernung des Zuckers vom Kochsalz und Extractivatoff 45. Aether fällt aus der weingeistigen Lösung reinen Harnzucker 46. Einwirkung des Kreosots beim Diabetes 47.

6) Ueber Veränderung eines Brodes, wetches wenigetens achtzig Jahre in einem Torfmoore gelegen hat, von Demselben. S. 49 — 59.

Rinäscherung des Brodes, Reaction von Kali und Terpenthinöl auf des Brod 50. Jod bleibt ohne Wirkung auf einen wässerigen Auszug 51. Qualitative und quantitative Analyse des Brodes 51. Verschiedene harzartige Substanzen, den Brenzharzen ähnlich 52.

7) Ueber Reindarstellung des Betulins, oder Birkencampbers, von Demselben. S. 53 - 57.

Versuch der Sublimation des Betulins aus der Rinde 59. Prütung verschiedener Extractionsmittel; das beste der Weingeist 54. Analyse des weingeistigen Auszugs 55. Darsteffung verschiedener Harze aus der Birkenrinde 56 — 57.

8) Primelstearoptén, Primulin, Primelkratzstoff und Aurikelstearopten, von Demselben; 8. 57 — 63.

Untersuchung der Wurzel von Primula verts, Destillation ich Wasser liefert ein Stearopten 58. Extraction der destillirten Wurzeln mit Weingeist liefert eine krystallinische Masse, einen indifferenten Pflanzenstoff 59. Der wieserige Auszug enthält eine körnigkrystallinische Masse, Primulin 39. Kratzender Extractivatof hängt dem Primulin an 60. Vergleich des Primulins mit dem Cyclamin 60. Primulin an habet und Blätter enthalten diese Stoffe nicht. Untersuchung der Wurzeln von Primula Auffculk 61. Die Destillation befert das Aurikelsfehropten 62. Primulin und Kratzstoffehlen.

9) Untersuchung eines stinkenden Thons und Zuckern von dener Zuckerraffiseris, von Demselben. S. 63 - 67.

Ausziehung der fraglichen Thonorde mit Wasser liefert ein übelriechondes Product 64. Alkehol extrahirt von der stinkenden Masse
eth as mehr. Reaction der Quecksilber -, Blet - und Silbersalze dagegen 65. Schwefelsäure und Wasser, ziehen wieder die stinkande
Masse aus 65. Die stinkende Masse wird Gährungssäure gennunt 46.

10) Ueber Arseniksanre, von D'Ancer. S. 67.

11) Ueber Paranaphtalin, von LAURENT. 8, 67 - 68.

Ein neuer Kohlenwasserstoff, Paranaphtalin 68. Kinwirkung der Salpetersänre darauf ist anders, wie auf das Naphtalin, Alkokol und Aether äussern keine Wirkung darauf 68.

12) Ueber Verflüchtigung der Magnesia durch Hitze, von Dausenv. S. 69.

Vulcanische Wirkung aublimirt kohlensaure Maguesia 69.

- 18) Tabelle um aus rauchender Schwefelsäure von 1,860 durch Mischen mit Wasser Säure von beliebtger Stärke zu erhalten, von R. F. Anthon. S. 70.
- 14) Tabelle um aus dem specifischen Gewichte den Gehalt einer Bittersalzlauge zu bestimmen, von E. F. Anthon. S. 71.
- 15) Ueber Schwefelalkohol, von J. F. KNAP. Dissertatio inauguralis. S, 72.

Zweites Heft

Organische Chemie.

L. Untersuchungen über die Zuckerarten, die Melasse und über die Umwandlung der neutralen, ternären Stoffe, von A. Bouchandar. S. 73 — 85.

Begriff der Zuckerstoffe. Erhitzen des Rohrzuckers mit Wasser und Schweselsäure 74. Erzeugung der Ulminsäure aus Rohr- und Traubenzucker 75. Vergleich der verschiedenen Meogen der erzengten Ulminsäure 76. Prüsung des Verhaltens der Phosphor-, Apsel-, Klee-, Weinstein- und Citronensäure gegen Zucker 76. Vor Umwandlung des Rohrzuckers in Traubenzucker erzeugt sich ein nicht krystallisirter Zucker von intensiv süsserem Geschmacke 77. Die Menge der Kohlensäure bei der Gährung des süsseren Zuckers ist gleich der des Rohrzuckers 77. Melasse ist nach dem Gehalte an unkrystallisirbarem Zucker verschieden 78. Einwirkung der Alkalien auf Zucker 79. Wirkung des Kalks auf Zucker 80. Ulminsäure verhindert die Krystallisation des Traubenzuckers 81. Einwirkung der Zuckerarten auf einsider 81. Ueber Fabrication und Rassination des Rohr- und Runkelräbenzuckers 82. Fabrication des Stürkezuckers 83.

H. Ueber die Parsschleimsäure, von Malaguri, \$.85-90.

Erzeugung der Paraschleimsäure 85. Auslyse der Sünte 86. Unterschied beider Schleimsäuren 86. Rigenschaften der Paraschleimsäure und Verhalten gegen Lösungsmittel 87. Umwandlung der Paraschleimsäure in Schleimsäure 88. Resultate der trocknen Destillation 89. Anslyse der gebildeten Brenzsäure 89.

- III. Cobor den verhältnissmässigen Worth des Iriandischen und Virginientabake, von Rumund Davr. 8. 90.
- IV. Ueber Nicotiania and einige seiner Verhindungen, von E. Davy. S. 81 -- 94.

Destillation des Tabaks mit Kall und Wasser 91. Eigenechaften des Destillats in chemischer Hinsicht 99 Verhalten gegen Säuren wie eine Basis. Salze des Nicotianins mit Schwefelsäure und Salpetersäure, krystallisiren 92. Wirkung des Nicotianins auf Thiore, besonders auf Insecten 98.

V. Ueber eine bei Bereitung des Holzspiritus erhal-, tene eigenthümliche Flüssigkeit, von H. SCANLAN, S. 94 — 96.

Bereitungsart dieser Flüssigkeit 94 – 95. Eigenschaften derselben und Verhalten gegen Alkahen und Copal 95.

VI. Ueber die Zusammensetzung und Bigenschaften der Salze der Schwefelmethylensäure, von Roszar Kans. S. 96 – 99.

Robert Kane findet mit Damas übereinstimmende Resultate fiber Schweselweibylensäure. 96. Bereitung und Analyse des methylensäuren Baryts 97. Analyse des methylensauren halks und Bleies 98. Dalt on's Angabe, dass er vor mehreren Jahren den Holzgeist aus ölbildendem Gase und Wasser bestehend, gesunden habe 98.

VII. Ueber eine neue Methodo die Gegenwart, der Salzsäufe in der Blausünge, aufzulinden, von Grogengan. 8. 99 — 101.

Das Verfahren ist nicht zuwendbar hei der mit Weingeist verdünnten Blausäure 100. Entferung der Salzzäure aus der Blauzäure durch kohlensauren Kalk 100.

VIII. Ueber das Bielchen gewisser Varietäisen des Torfe um eine weisse Faser zur Papierbereitung herversubringen, von R. Maller. S. 101 — 104.

Beschreibung des Torfes, Umwandlung desselben in Pappe 101. Analyse der Torfasche aud Bleichen der Torfasse 102. Erzeugung eines künstlichen Camphers beim Behandeln der Torffaser mit Chlorkalk 103. Eigenschaften des Camphers und über einen braunen Extractivatoff des Torfes 104.

Melallurgische Chemie.

1. Bericht über das Besultat der mit dem Cahrol'schen Apparate in den Hohöfen von Alais angesteilten Versuche von Trisaud. S. 105 — 120.

Anwendung der erhitzten Luft, zu Schneizprocessen, 100. Bar

schreibung der Apparate 106. Unterschied der neuen Rinrichtung 167. Beschreibung des Risenwerks von Alais 108. Angabe der Menge des erzeugten Gusselsens, so wie des angewandten Brennmaterials 109. Beschreibung des Cabrol'schen Versuchs 118. Günstige Resultate hinsichtlich des geringern Kohlenverbrauchs und der grössern Ausbeute 114. Tabelle der Resultate 115. Steigerung der Eisenproduction mit derselben Kohlenmenge 119. Analyse des nach alter und neuer Weise producirien Eisens 120. Tabelle über Eisenmengen 121. Angabe der Temperatur der erhitzten Gase 123. Kostenberechnung 124. Angabe der Lustmenge, die zum Schmelzprocess verwandt wird 125. Vergleich der Cabrol'schen Apparate mit den englischen 125. Tabelle dazu 127. Vorzüge des Cabrol'schen Apparate parats 128.

U. Nachricht über einige Versuche, die in dem Hafen von Kingstown kürzlich in der Absicht angestellt wurden, um Metalle, und besonders das an demselben angebrachte Eisenwerk gegen die Wirkung des Seewassers zu schützen, von E. Davy. S. 129-138.

Zerstörung des Eisens im Seewasser unter Mitwirkung des Bleies 190. Anwendung von Zinkstückehen in Verbindung mit dem Risen um die Oxydation zu vermindern 181. Das der Oberfiächs bühere Wasser disponirt mehr zur Oxydation 182.

III. Ueber einige neue in der Absicht angestellte Verstehe, Eisenbiech oder verzinntes Risen gegen den Rost ihr Seewasser zu schützen, nebst einigen wahrscheidlich davon zu machenden Anwendungen; und über die Eigenschaft des Ziaks, andere Metalle gegen das Rosten in der atmosphärischen Luft zu achützen, von Edmund Davy. S. 138 -- 135.

Risenblech wird oxydirt, das Zinn nicht; Zink schlifzt beiden 188. Constinution des verzinnten Eisenblechs zur Schlifsbekleidung wird stücker 184: 7 d

Mittheilungen vermischten Inhalts.

- 1) Ueber einige Verbindungen von Platinchlorür mit Zinnchlorür, von Robert J. Kanz. S. 135. Bereitung der Verbindung 135.
- 2) Ueber wasserhaltige Salze, von Granam. S. 186. Ueber Wassergebalt der Oxalsäure und ihren Salze 136.

1 3.

3) Ueber die Anwendung und Darstellung der Manganoxydulsalze, von C. R. Zullin. S. 197 — 146.

Veher Treinung des Risendxyds vom Manganoxydule 137. Wirkung der Manganoxydulsalze auf die Leber 135. Verwandtschaft des Risens zum Mangan 138. Vorkommen beider in organischen Körpera. Quellen und Erzen 139. Natürliche Stellung des Mangans in der Reibe der Metalie 139. Eigenschaften der Oxydulsalze 139. Wirkung der Oxydulsalze auf Pflanzenunszüge 140. Wirkung der Mangansalze auf den Thierorganismus 140. Anwendung zur Färberei 141. Desoxydation des Indigo 141. Benutzung der Mangan-rückstände von der Sauerstoff- und Chlorbereitung 142. Trennung des Mangans vom Eisen 143. Fremder Stoff in Verbindung mit Mangan nach der Trennung von Eisen 145.

4) Nachricht über einige chemische Processe, von Frank Barker. S. 146 - 149.

Einwirkung von essigsaurem Kali auf schwefelsaures Eisenoxyd und Trennung desselben vom Manganoxyde 146. Versuch darüber 147. Beschleumgte Fällung der ammoniakalischen phosphorsauren Ammoniak-Magnesia 148. Fällung des salpetersauren Bleies durch Salpetersäure 149.

5) Ueber einige sonderbare Erscheinungen au der Flamme des Kohlengases, von R. Maller. S. 149-152. Literarischer Anzeiger.

Drittes Heft.

Mineralogie.

L. Ueber Krystallsystem und Krystallreihe, von Fr. von Kobell. S. 158 — 162.

Begriff der Krystallreihen und Krystallsysteme 158. Definition und Bedingung des Begriffs der Grundformen 154. Ueber verschiedene Krystallformen 155. Erwiderung auf die von Naumann und Bose gegebenen Begriffe über klinorhombische und klinorhomboldische Formen 156. Feststellung des Begriffs von Krystallsystem und Krystallreihe 156. Gesetz der Symmetrie 157. Eintheilung nach den physikalischen Eigenschaften der Krystalle 157. Eintheilung nach den physikalischen Eigenschaften der Krystalle 157. Entstehen des Oktacters aus dem Hexaeder 158. Hemiedrische Gestalten 159. Verlängerung oder Verkürzung der Krystallaxen bei Veränderungen 160. Wirkung der Combinationsfähigkeit der bekannten Krystallformen 160. Krystallsystem von Mohs 161.

II. Beschreibung des Bleigummis aus der Grube von Nussiere bei Beaujeu, von Dufrénoy. B. 163 — 165.

Eigenschaften und Fundort 163. Analyse des Minerals 164-65.

III. Beschreibung des Dréclits, eines neuen Minerals, von Dufrénoy. S. 165 — 170.

Fundort und Beschreibung der physischen Eigenschaften 168. Chemische Eigenschaften 168. Analyse 167. Vergleichung mehrerer Analysen 188. IV. Ueber die chemische Constitution fossiler Schuppen, als erläuterndes Kennzeichen der Natur der Thiere, von denen sie kommen, von Arthur Con-NRL. S. 170 — 171.

Auglyse und Unterschied der Schuppen der Fische von denen der Saurier 171.

Bleiweiss.

I. Ueber Zusammensetzung des auf verschiedenen Wegen dargestellten Bleiweisses, und über seine Deckkraft, von Gustav Bischof. S. 172 — 181.

Angabe von Pfaff über englisches Bleiweiss 172. Prüfung dieser Angabe 173. Versuche mitverschiedenen Bleiweisssorten 174—176. Widerlegung der Angabe von Pfaff 176. Vorurtheile über die verschiedene Deckkraft verschiedener Bleiweisse 176. Unterschied liegt in der Behandlung beim Zerreiben und in der mehr oder minder krystallinischen Bildung des Bleiweisses 177. Beweis dafür im krystallisirten Weissbleierz, das dem Bleiweiss analog zusammengesetzt ist 178. Ursachen der Deckkraft von Pigmenten 180.

II. Einige Bemerkungen über die Fällung der essigsauren Bleioxydlösung durch Kohlensäure, von Gustav Bischop. S. 181 – 184.

Versuch über die Menge des durch Kohlensäure niedergeschlagenen Bleioxyds, nachdem mehr oder weniger Wasser zur Auflösung des essigsauren Bleies verwandt ist 182. Erscheinungen bei Durchleitung von Kohlensäure durch basisch-essigsaures Bleioxyd 183.

Organische Chemie.

E. Ueber die Wirkung verdünnter Säuren auf Zucker, von Malaguti. S. 185-196.

Behandlung des Zuckers mit Salpetersäure und Wasser 186. Prüfung ob die Salpetersäure nersetzt sei 187. Behandlung des Zukkers mit andern organischen und unorganischen Säuren, und Resultate daraus 187. Zeitpunct, der Kinwirkung der Säuren auf Zucker 187. Unverändertes Vorhandensein der Säure in der Auflösung nach der Umwandlung des Zuckers 188. Umwandlung des Zuckers in Ulminsäure und Wasser 188. Analyse des Ulmins 190. Benutzung der Gährung, um die Menge des unzersetzten Zuckers zu bestimmen 191. Resultate der Zuckerzersetzung 191. Zeitpunct, bei dem die Umwandlung des Rohrzuckers von Statten geht 192. Rohrzucker muss erst in Tranbenzucker umgewandelt werden, bevor die weitere Umänderung Statt findet 193. Veränderung der Ulminsäure durch Sieden 194. Beweis, dass die Ulminsäure eine wirkliche

Säure und nicht eine unreine Kohle sei 195. Sättignegscapacität und Analyse der Ulminsäure 196. Darsteilung der Ulminsäure 196. Resultate der Untersuchungen 197.

II. Chemische Untersuchung des Magensaftes, von Hun-By Baaconnet. S. 197 -- 205.

Verschiedene Meinungen über den Magensaft 198. Untersuchung desselben und Verhalten gegen Reagentien 198. Destillation des Magensaftes liefert Chlorwasserstoff 199. Chlorammonium durch Erhitzen entwickelt 199. Einäscherung des Magensafts giebt eine Kohle, die Eisenoxyd und phosphorsauren Kalk enthält 199. Wirkung des Aethera auf den abgedampften Magensaft und Gewinnung einer sauren Flüssigkeit, die Chlorwasserstoff enthält 200. Wirkung des absoluten Alkohols auf den, in Aether unlöslichen Theil des Magensaftes 200. Anwesenheit von Chlorammonium und Chlorcalcium 201. Abwesenheit der Milchsäure im Magensafte 203. Untersuchung des Rückstandes, der nach der Behandlung des Magensaftentracts mit Aether und wasserfreiem Alkohol blieb 203. Ptyalin 203. Analyse des rückständigen Schleims 203. Gesammtinhalt des Magensaftes 204.

III. Ueber die Stärke, von Guenin Vanny. S. 205 - 210.

Stärkmehl aus Kartoffeln enthält Chlorophyll und eine wachsartige Substanz 206. Widerlegung der Ansicht von Payen, über die alkalische Reaction des zum Aussüssen der Stärke angewandten Wassers 206. Untersuchung des Dextribrodes 206. Schlüsse aus Guerin's Versuchen 207. Behandlung der Kartoffelstärke mit kaltem Wasser und Bestandtheile derselben 208. Löslichkeit des Amfdems und Amidins 208. Atomistische Zusammensetzung des Amfdeins und Amidins 209. Einwirkung der Diastase auf Hüllenamidein und Amidein 209. Analyse der mit Jod nicht mehr blau werdenden Substanz des Amylons 210. Analyse des Amideins 210.

IV. Ueber die Korksäure und ihre Verbindungen, von Boussingault. S. 211 - 214.

Analyse der Korksäure nach Bussy und Boussingault 211. Korknaphtha, Erzeugung und Analyse 211. Destillationsproducte der Korksäure mit Kalk 212. Bildung eines flüchtigen Oels und Analyse desselben 212. Analogie des Oels mit dem Benzoylwasserstoff 312. Suberyl als neuer Grundstoff der Korksäure und des Ocls 213. Untersuchung des Korks. Korkharz. Suberia; Verbalten desselben segen Alkalien 218.

Viertes Heft.

Metalturgische Chemie.

Ueber dus Färben der Goldarbeiten, von P. Bun-

Beschreibung der Goldfärberei und Analyse des beim Färben aus der Fürbeflüssigkeit sich absetzenden Bodensatzes 215. Verfahren das Gold und Silber aus diesem Bodensatze zu gewinnen 216. Analyse der Farbeflüssigkeit 216 u. 217. Erklärung wie die Farbeflüssigkeit wirke und wie der Bodensatz erzeugt werde 218. Verhalten der Farbeflüssigkeit gegen Gold, Silber und Kupfer 219 u. 220. Verbesserung der Methode, aus den Farbeflüssigkeiten das Gold und Silber zu gewinnen 221. Verhalten des schwefelsauren Eisenoxyds mit Salpeter und Kochsalz gegon Goldlegirungen 222.

II. Versuch einer Theorie über die Behandlung der Eisenerze in den Hohöfen, und Aufstellung mehrerer neuer Principien, welche man daraus über die Art der Wirkung der Kohle, wenn sie als reducirendes Mittel betrachtet wird, ableiten kann, von P. LE PLAY. S. 222 — 225.

Kohlenoxyd ist das Mittel den Sauerstoff des Zinkoxyds auf die Kohle zu übertragen 223. Analogie der Einwirkung auch bei Eisenerzen, desgleichen bei andern Erzen 224.

Mittheilungen vermischten Inhalts.

- 1) Die conservative Kraft des Kreosots ist bei zeitraubenden chemischen Versuchen mit Harn u. s. w.
 zu empfehlen, von Hünkräub. S. 226 227.
 Versuche mit Amylonkleister und Zuckerlösungen.
- 2) Beobachtungen an verschiedenen chemischen Gegenständen des v. Weigel'schen Nachlasses, von Demselben. S. 227 — 228.

Beobachtung an einer Silberaufösung 227. Beobachtung an einer gebräunten und nach schweftiger Säure riechenden Schwefelsäure 228. Beobachtung an einer mit Aether versetzten Goldauflösung 228.

- 3) Ueber einen einfachen Extractionsapparat zur Analyse organischer Substanzen, von Demselben. S. 228-229.
- 4) Ueber eine, bequeme Vorrichtung zur Evaporation und Destillation, bei und unter Siedhitze des Wassers zur Destillation von Wasser u.s. w., von Demselben. S. 231.
- 5) Verschiedene chemische Ergebnisse, von Demselben. 8. 231 – 285.

Zum Verhalten der Gallusgäure 231. Weber Pyrophore 232. Ueber Phosphor und leichte Entzündlichkeit desselben 233. Zur Chemie indisserenter Psianzenstosse 233: Darstellung sarbiger Weingeiststammen 234. Moschusgeruch bei der Kormesbereitung 234. Zur Chemie der Pigmente 235.

- 6) Wasserdichter Holzkitt. S. 235 237.

 'Anweisung zur Bereitung und Anwendung 236 237.
- 7) Manganreaction, von J. v. KRASKOWITZ. S. 237 -- 238.
- 8) Chemische Tuschtinte. S. 238.
- 9) Tinctur zum Schwarzfärben grauer Haare. S. 239.
- 10) Einige Resultate bei der Compression von Salpetergas erhalten, von J. H. Niemann, in Alfeld. S. 289-241.

Absorption des Stickstoffoxyds vom salpetersauren Quecksilberoxydule 289. Verhalten des Kupfers gegen Salpetersäure unter bedeutendem Atmosphärendrucke 240.

11) Apparat zur Schmelzung des Bernsteins und Gewinnung der Säure und des Oels ohne Verlust der Gefässe, von J. Bescheren. S. 241 — 242.

Beschreibung des Apparats 241. Verfahren bei der Schmelzung 242.

- 12) Ueber die Gebläse mit heisser Luft, von Sobolewskoy. S. 242 — 244.
 - Resultate der Anwendung der heissen Gebläselust 248.
- 13) Bemerkungen über die Bildung einiger Eisenerze, von A. Kindler. S. 245 -- 247.
- 14) Verbesserte Stabeisenbereitung, von Karl Schafhäutel. S. 247 — 248.

Fünftes Heft.

Metalle.

I. Beiträge zur Kenntniss des Nickels, von Orto Linné Erdmann. S. 249 — 268.

Ueber Bucholz's Nickeloxydul. Angabe der Bereitungsart des Bucholz'schen Nickeloxyduls, Untersuchungen darliber 249. Nachweis, dass das Bucholz'sche Nickeloxydul nur Chlornickei ist 250. Kinwirkung des Ammoniaks auf geglühtes Nickeloxyd; Versuche zur theilweisen. Reduction des Nickeloxyds durch Wasserstoffgas 250. Die Reduction gelang nicht, wiewohl sich Wasser erzeugte, was vom zersetzten Nickelsuperoxyde herrührt 251. Nichtexistenz des Bucholz'schen Nickeloxyduls. Chlornickelbereitung, Analyse desselben 251. Zusammensetzung des Chlornickels und Formel dafür 252. Sublimation des Chlornickels 252. Untersuchungen über die Angaben von Bucholz und Lassaigne über das Chlornickel, Beweis ihrer Unrichtigkeit und Analyse des Chlornickels 253. mensetzung und Formel 254. Jodnickel. Bereitungsart desselben Eigenschaften des Jodnickels 255. Analyse des sublimirten **254.** und eingetrockneten Jodnickels 256. Zusammensetzung beider und Formel dafür 257. Wasserhaltiges Jodnickel und Zusammensetzung selben und Eigenschaften 260. Verhalten gegen Alkalien, Säuren und Alkohol 260. Analyse und Nachweis, dass die Verbindung nicht immer gleichmässig sei 260. Neue Classe von Nickelsalzen 261. Nachweis, dass Tuputti's Untersuchungen über die Nickeloxyde und ihr Verhalten gegen Ammoniak falsch sind 261. Salpetersaures Ammoniak mit Nickeloxydammoniak 262. Berehungsart und Eigenschaften dieses Doppelsalzes 262 u. 263. Analyse des Salzes 263. Zusammensetzung und Formel 264. Schwefelsaures Ammoniak und Nickeloxydammoniak 264. Bereitungsart 264. Analyse und Zusammensetzung 265. Chlorammonium und Nickeloxydammoniak 266. Bereitungsart, Eigenschaften und Zusammensetzung dieses Salzes 266. Formel dafür 267. Jodammonium und Nickeloxydammoniak 267. Bereitungsart und Eigenschaften der Doppelverbindung 267. Formel 268.

II. Untersuchungen über die Dehn- und Hämmerbarkeis einiger Metalle, und über die Veränderungen, welche die Dichtigkeiten unter vielen Umständen erleiden, von A. BAUDRIMONE. (Annales de chimie et de phys. T. 60.) S. 268 — 288.

Operation des Drabtziehens 268. Angaben der Temperatur bei den Versuchen mit den Drähten 269. Bestimmung der Dichtigkeiten bei 140 mittelst eines gut schliessenden Fläschchens 269. Bestimmung der Dicke der Drähte 270. Bestimmung der Cohäsion der Drühte 271. Bemerkungen über die befolgten Methoden und über die Schlüsse, die daraus zu ziehen sind 271. Bezeichnungen der Metalle und Legirungen, die den Versuchen unterworfen wurden 278. Eisen, Kupfer, Silber und brüchiges Silber 273. Krystallisirtes Silber, Cadmium, Blei, Zinn, Messing, Tamtam und eine Legirung aus 9 Theilen Silber und 1 Th. Kupfer 274. Tabellarische Uebersicht der Resultate 275. Zusammensetzung des angewandten Messings 275. Tabelle über Durchmesser und Dichtigkeiten der Kupfer - und Messingdrähte 276. Verhalten der Drähte vor und nach dem Glühen 276. Schlüsse aus diesen Untersuchungen 277. Tabelle über die, mit gehärteten Drähten angestellten Untersuchungen 278. Verlängerung der Drähte durch Ausdehnung, Bestimmung des Grades 279. Dimensionen, Schuittsächen, Dichtigkeiten von 5 Drähten von No. 66, nach dem Glüben bestimmt 280. Cohäsion der Drähte 288. Angabe der Tragkraft der Drähte 284. Einwirkung des Glühens auf die Zähigkeit der Drähte 285. Allgemeine Folgerungen 288.

III. Gewinnung des Goldes und Silbers aus den Farbewassern der Goldarbeiter. (L'Institut 4èmeannée No. 148.) S. 288 — 290.

Untersuchungen von Jacquemyns über Berthier's frühere Untersuchungen über diesen Gegenstand 289. IV. Versuch über den Schutz des Risens gegen die Wirkung des Salzwassers, von T. Tassel Grant. S. 200-292.

Befestigung von Zink auf Eisenplatten und Resultate der Einwirkung des Meerwassers 290. Versuch mit 2 Eisenplatten, die mit Link – und Eisennägeln an Holz befestigt waren 291.

Organische Chemie.

I. Aligemeine Betrachtungen fiber die Theorie der Mischung organischer Körper, von Dumas. S. 293 — 328.

Schwierigkeiten bei Bildung eines Systems der organischen Chemie 293 — 294. Ansichten über die sogenannten eigenthümlichen organischen Stoffe 299. Ursachen der mannigsachen Verbindung der Elementarbestandtheile organischer Körper 300. Vereinigung der organischen Chemie mit der unorganischen 301. Theorie der Amide 302. Theorie der Acther 807. Vergleichungen von Berzelius's Ansicht über die Zusammensetzung des Aethers mit Dumas's Ansicht 310. Naphtalin 315. Benzin 316. Substitutionstheorie 317. Theorie der Benzoylverbindungen 323. Oxyde und Wasserstoffverbindungen in der organischen Chemie 325. Theorie der Brenzstoffe 326.

II. Wirkung des Jods auf die salzfähigen organischen Basen (L'Institut 4ème année No. 147). S. 329 — 330.

Pelletier über die Wirkung des Jods auf Strychum, Brucin, Cischonin, Chinin und Morphin. Verbindung beider Stoffe in bestimmten stöchiometrischen Verhältuissen 329. Jodsäure bildet mit den Basen neutrale Salze 329. Jodwasserstoffsäure bildet ebenfalls Salze damit 330.

- III. Nene brombaltige Saure, von Eucine Princor. 8. 830 - 832.
- IV. Ueber die Wirkung der Hausenblase beim Klären der Würze, von Samunt, Roberts. S. 332 338.

Eigenschaften der Gallerte 333. Bereitung der Hausenblasenlüsung 834. Versuche mit dem Klärungsmittel 337.

Mittheilungen vermischten Inhalts.

1) Verschiedene Analysen, von Aug. Lauaunt und Ca. - Holms. S. 389 -- 342.

Künstliches Eisenorydul-Oxyd analysirt 339. Analyse des Albits von Chesterfield 840. Analyse eines Minerals ans der Lava des Vemvs 340. Krystallisation des Zinkoxyds 341.

8) Bunkelrübenzucker.

Literarischer Anzeiger.

Sechstes und siebentes Heft.

Isomerismus und Amorphismus.

- I. Bemerkungen über den laomerismus und Amorphiamus, von Dr. Jon. Nep. Fuchs, in München. S. 345-353.;
 Unterschied zwischen krystallisirend und gestaltlos 346. Begriff
 des Amorphismus 347. Unterschied zwischen Amorphismus und Isomerismus 348. Beweis, dass die von Frankenheim angegebene Porosität nicht Ursache des Amorphismus ist 348. Es giebt nicht nur
 scheinbar amorphe Körper, sondern mit Gewissheit 351.
- U. Veber den Graphit und verwandte Gegenstände, von Dr. J. N. Fucas. S. 353 — 369.

Untersuchung des Graphits von Wunsiedel zeigt kein Eisen 358.

Specifisches Gewicht 854. Physikalischer Unterschied zwischen Grassphit und Diamant 854. Krystallisation des remen Graphits sind nocht nicht gefunden 855. Graphit und Kohle sind wesentlich gleich, sied sind amorpher Kohlenstoff 357. Würde der Kohlenstoff leicht krystaleitisten, so müsste die organische Natur untergehen 358. Amorphischenischen Stoffe 858 — 360. Gründe warum das Kalium und dies übrigen Metalloide nicht zu den Metallen zu rechnen sind 361.

Jod, Brom und Chlor,

 Neue Anweisung zur Prüfung der Chlorpräparate, von V GAY-Lussac. S. 364 — 393.

Anwendung der arsenigen Säure, des Kaliumeisencyanürs und des 🕈 salpetersauren Quecksilberoxyduls zur Chlorometrie 364. Grundsätze's des neuen Verfahrens 865. Tabelle des Chlorgehalts 867. Bereitung! einer Normalflüssigkeit, die bei 00 und 0,760 Baromoterhöbe ihr gleiches Volumen Chlor enthält 360. Bereitung der Normalflüssigkeit dep arsenigen Säure 372. Indigoautlösung als die Reaction des Chlors auf die arsenige Säure, gepau bezeichnendes Prüfungsmittel 373. Bestimmung des Gehalts der Audösung der arsenigen Säure 373. Reschreibung der Apparate 374 - 375. Verfahren zur Chlorometrie mit arseniger Säure 376. Prüfung des Chlorkalks 377. Bestimmungen der Grade des Chlorometers, dem Volumen und dem Gewichte des Chlors nach 381. Bestimmung des Gehalts des Chlorkalks dadurch, dass man die Auflösung der arsemgen Säure zu der Chlorverbindung setzt 381. Anwendung des Kaliumeisencyanürs als chlorometrisches Reagens statt der arsenigen Säure 382. Anwendung des salpetersauren Queckallberoxyduls als chlorometrisches Mittel 384. Betrachtungen über diedrei beschriebenen chlorometrischen Methoden 386. Prüfung der Manganoxyde 387. Beschreibung der zur Prüfung der Manganoxyde nöre thigen Apparate 888. Verfahren bei der Prüfung 389. Resultate der Prüfungen 391. Prüfung der Salzsäure, die zu den Versuchen angevandt wird, naf ihre Reinheit 393. Befreiung derselben von schwefiger Sünre 393.

IL Teber das Jod, von James Inchis. S. 884 - 411.

Jod soll ein Letter der Elektricität sein, nebst Angabe, diess zu prüfen 394. Verschwinden der dem Wasser durch Jod mitgetheilten brannen Farbe durch Sonnenlicht 394. Gay-Lussac's Ansicht herüber 895. Die Ansichten von luglig über diese Farbenveränderung 395. Oktaëdrische Jodkrystalle und dendritische 2 Zoli lange 395. Einwirkung des Chlorgases auf eine alkoholische Jodanstisung 896. Verfahren um krystallisirte Jodsäure zu erhalten 896. Somenlini über jedige Süure 896. Krystalle von jediger Süure nach Inghs 397. Zersetzung der jodigen Säure durch Alkohol 397. Judither 398. Zwei nene Jodchloride 898. Jod und Schwefelchlorid bilden eine dem Brome aboliche Verbindung 888. Schwefelwasserstoff im filisatgen Zustande löst Jod auf 399. Wasser zersetzt diese Verbindung and bildet Jodwasserstoff und Schwefel 899. Stickstoffjodid, Bereiung desselben 399. Kobienstoffjodid 400. Dreifachen detoanfrendes Mickstoffjodtd 400. Breachen der Explosion des Stickstoffjodids 401. Kohlenwasserstoffjodid 401. Darstellung desselben nach Faraday and Inglis 401. Jodkoblenwasserstoff, Unterschied von Faraday's Verbindung 402. Eigenschaften des neuen Körpers 403. Schwefel und Jod 404. Phosphorsesquijodid zersetzt sich an der Luft und bildet Jodwasserstoff. Wasser zersetzt es schuell 404. Wahrscheinliche Phosphoroxyde, die nach der Zeraetzung des Jedphosphors durch Wasser gebildet werden 405. Borjod 405. Grünes Quecksilberjodür, erhalten durch Jodkalium und salpetersaures Quecksilberoxydul 405. Jod and Quecksilber vereinigen sich numittelbar 405. Licht zersetzt das grüne Quecksilberjodür unter Mitavirkung der Luft 405. Wasser schützt das Quecksilberjodür vor Eigwirkung des Lichts 406. Queckalberehlorur mit Jodkalium bilden ebenfalls grünes Queckstherchlorifr 408. Quecksibersesquichlorid 408. Quecksilbersesquijodiir 407. Doppett Quecksilberjodür 407. Vermutbung, dass es eine blane Verbinding von Jod und Quecksilber giebt 408. Jodbiel in Krystallen 408. Granulirtes Zina und Bleijodid bilden beim Erhitzen eine braune Doppeiverbindung, die durch kochen mit Wasser wieder zerfalt 409. Einwirkung von Jodkahum auf Chmin 400. Jod und Chinin 409. Chromjod 410.

M. Ueber das Leitungsvermögen des Jods, Broms und Chlors für Elektricität, von Eduand Sollt dem Jüngern, 8. 411 — 416.

Jod ist ein Nichtleiter für Elektricität, nicht wie Inglia gefunden hat, ein Leiter 411. Verfahren nach Wollast on 411. Versuch
m einer Glasröhre 412. Anwendung der Volta'schen Batterie zur
Prüfung der Elektricitätsleitung des Jods 412. Jod in Wasser gelöst,
leitet die Elektricität, desgleichen Chlor und Brom, wiewohl für sich
nicht 418. Jod in Schweselkohlenstoff gelöst, leitet die Elektricität

vicht 418. Brom in Aether leitet die Elektricität 414. Brom in Bohwefelchlorid leitet die Elektricität nicht, dagegen nachdem etwas Aether
binzukam 414. Bromjodid leitet 414, desgleichen eine wässerige Lösung desselben 415. Apparat zur Prüfung des Chlors auf seine Leitungsfähigkeit 415. Chlorbydrat leitet nicht, dagegen Chlorwasser
sehr gut. Folgerungen ans dieser Abhandlung 416.

Glasfabrication.

Geber die Darsteilung von Rubingins durch Geldaufleeung und Zinnoryd, von Dr. Puss. S. 417 - 446.

Goldpurpar braucht nicht gebildet zur Schmelze hinzugesetzt zu werden, sondern kann sich während des Schmelzens selbst hilden 416 Zusammensetzung des angewandten Glases 419. Bereitung einer Goldauflösung und Angabe der Maassbestimmung 420. Verfahren beim Schmelzen des Rubinglases 421. Antäuchern des Glases ist unnöthig 421. Bestimmung des Hitzgrades, bei dem das Glas geschmolzen werden muss 422. Goldpurpur bildet sich aus Goldchlorid und Zinnoxyd während des Schmelzens 423. Leberflecke im Rubinglase 423. Ueber die Wirkung des Zinnoxyds auf die hellere oder dunklere Farbe. Ueber den Nutzen des Antimonoxyde 424. Einwirkung des Kobaltoxyds auf die Färbang des Rubins 425. Prüfung der angegebenen Methoden auf der Zechlines. Glashütte, wo der Rubin bisher nach Kunckel's Vorschrift noch bot reitet wurde 426. Erste Probe rach Fues'scher Angabe wird im Glass ofen geschmolzen und missräth 428. Zweite Probe mit einem härter Glase 480. Neue Versuche bei verschiedener Schmelzzeit und mit verschiedenen Glascompositionen 434. Mehrere Versuche mit härteren Glast massen, denen weniger Bleioxyd zugesetzt war, missglücken. 438. Reaultat der Prüfungen 438. Kumckel'sche Vorschrift zum Rubinglase die bisher ein Geheimniss der Zechliner Glashütte war 438 - 439. Fuss's Vorschrift liefert gleichmässigere Besultate, wie Kunckel Angaben 440. Angabe der Vorzüglichkeiten der Fuss'schen Vorschrift 440. Versuch den gelblichen Stich des Bubinglases durch Kobaltoxy zu entfernen 441. Resultate der angestellten Versuche 448. Bericht des Vereins über die Arbeit 443 - 445.

Mittheilungen vermischten Inhalts.

etoE

- 1) Entdeckung des Fluors, von Baudrimont. S. 447
- 2) Ueber das Färben der Fayence, von BROGNIART. S. 448.
- 8) Untersuchungen über das Aethal, von Dumas und Pr-

Analyse des Aethals, Formel dafür 449. Behandlung des Aethals mit Phosphorsäure 450. Darstellung und Analyse des Cetens, eines neuen Kohlenwasserstoffs 450. Cetenschwefelsäure und die Verbindung derselben mit Kali 45t. Chlorwasserstoffceten 452. Analyse des Walltaths 453. Verseifungsproducte des Walltaths 453

4) Ueber Auflösung des koblensauren Kalkes in Salmiak, von A. Vocat, in München. S. 458 — 456.

Frisch gefällter kohlensaurer Kalk ist in Salmiaklösung löslich 454, fällt aber aus der Aufösung bei Berührung mit der Luft allmählig wieder heraus 454. Fein zerriebener Marmor oder auch Poppelspath 16nen sich in Salmiaklösung auf 454. Witherit desgleichen 455. Strontian lüst sich ebenfalls auf. Schlüsse aus den Resultaten 455.

5) Bibliographischer Anzeiger. S. 456.

Achtes Heft. Organische Chemie.

Die neuesten Forschungen über den Alkohol und verwandte Verbindungen, zusammengestellt von G. W. Schar-LAU. S. 457 - 514.

Aetherin als Radical mannigfacher organischer Verbludungen 458. Analogie des Aetherins mit Cyan und Ammoniak. Analyse des Amylons 458. Vorkommen des Stärkmehls. Raspail's und Fritsche's Untersuchungen über die physischen Eigenschaften des Amylons. Biot and Persoz über die Umwandlung des Amylons durch verdünnte Säuren 459. Einwirkung bei verschiedenen Temperaturen 460. Analyse des Gummis 461. Einwirkung des Keimens auf Amyton 461. Milchzucker 462. Gährungsproducte. Analyse des Weingeists 462. Ansichten von Four croy and Vauquelin über Aetherbildung 463. Marchand und Serulias über Weinschwefelsäure. Aetherbildung. Theorie 463. Pelouze und Felix d'Arcet über Weinphosphor- und Weinarseniksäure 464. Einwirkung der Phosphorsäure auf Alkohol ist verschieden nach Temperatur und Concentration 465. Weinphosphorsaurer Baryt 465. Zersetzung desselben beim Erhitzen 465. Zusammensetzung der Wemphosphorsaure. Schlisse des Pelouze aus den erhaltenen Resultaten 466-467. Liebig über die Untersuchungen von Pelouze 467. Magnus's Untersuchungen, ob in der Weinschwefelsäure Alkohol oder Aether mit der Schwefelsäure verbunden sei 468. Verbindung von absolutem Alkohol mit englischer Schwefelsäure 468. Versuche mit wasserleerer Säure und Alkohol 469. Analyse des weuschwefelsauren Baryts, Formel für Weinschwefelsäure 470. Wasserleere Schwefelsäure und Aether 471. Analyse des erhaltenen Barytsalzes. Schlüsse aus den erhaltenen Resultaten 471. Aethion - und Isäthionsäure 471. Analyse des weinphosphorsauren Salzes durch Liebig 472. Berzelius's Ansicht über Aetheriu und seine Verbindungen 472. Dumas und Boullay über diesen Punct 472. Oxalweinsaures Ammoniak von Dumas 473. Liebig über das Aethyl und Rechtsertigung der Ansicht von Berzelius 473. Ueber Platin und Kaliumchloridverbindungen aus Weingeist 474. Zersetzung des Oxaläthers durch Ammoniak. Identität des Oxamids mit weinoxalsaurem Ammoniak scheinbar bewiesen 475. Bildung des Aethers aus Alkohol durch Phosphorchlorid und Arsenikchlorid 470. Liebig's Schlüsse aus den erhaltenen Besultaten 470.

Aethylverbindungen 477. Lie big's Analyse des Hohrznekers 478. Tranbenzucker nach verschiedenen Analysen 478. Aetherbildungstheorie von Liebig 479. Mitscherlich über Aetherbildung 479. Marchan d's Untersuchungen über Weinschwefelsäure 481. Schlitsse aus den erhaltenen Resultaten 482. Liebig's Priifung der Marchandia schen Untersuchungen 489. Halogene und Wasserstoffsäuren und Blei bildendes Gas 484. Löwig über Aether und Brom. Bromal 485. Dull mas über Oxychlorcarbonäther 485. Urethan, Bereitung und Analyse desselben 486. Analyse des Oxaläthers 487. Oxamid, Chioral und Bromal 487. Dumas über Chloralbereitung 488. Eigenschaften des Chlorale 488. Chloroform, Analyse desselben und Vortheile derselben für Erklärung der Umwandlung des Chlorals in Chloroform und Amelsensäure 489. Chloralhydrat 489. Bromoform und Jodoform, Bereitung und Analyse 490. Erklärung der Chloralbildung von Dumas 491 Erzeugung von Essigäther aus Alkohol und Chlorgas von Dumas 492. Gesetze von Dumas für organische Verbindungen aufgestellt 492. Schlüsse aus seinen Resultaten für das Dasein des Aetherion 493. Arthur Connell über Einwirkung der Elektricität auf Alkohol und Aether. Ueber Aethyloxyd und Aetherinhydrat 493. Oxydationsproducte des Alkohols von Gmelin und Dübereiger 494. Lie big's Untersuchungen über Döbereiner's Entdeckungen 494. Döbereiner's Sauerstoffäther, Liebig's Analyse desselben 494. Acetal 495. Prüfung. Döberein er's Knideckungen führten zur Enidekkung des Aldehyds 495. Bereitung des Aldehyds. Erklärung der Bikdung desselben 486. Aldehydammoniak. Andere Bereitungsarten des Aldehyds 497. Darstellung des Aldehyds aus Aldehydammoniak 498 Aldehyd mit Brom und Chlor, verdünnter Salpetersäuge, Schwefelsiture und Kali 409. Aldehyd und Silberoxyd 499. Analyse des Aldehyds. Unterschied des Aldehyds und Acetala vom Essiglither 500 Aldehydammoniak 501. Aldehydsäure, Identität derselben mit det Lampensäure wahrscheinlich gemacht 501. Darstellung der Aldehydsäure in Verbindung mit Silberoxyd 502. Aldehyden, Aldehyd uni seine Verbindungen 502. Dumas über Essigbildung und Ameisen sähre, Adwendung semes Substitutionsgesetzes 503. Dumas und Péligot fiber Methylep 504. Darstellung des Holzgeistes 504 Hypothetisches Radical, Methylen 505. Eigenschaften und Analyse dei Holzgeistes. Holzgeist und Platinmohr bilden Ameisensäure 505. Auslogie des Alkohols und Holzgeistes 586. Chloroform aus Holzgeist Schwefelaaure und Chlorwasserstoffsaure gegen Methylen 508. Mathylenhydrat. Analyse 507. Methylenschwefelsäure 507. Verbindunzen des Methylens 508. Oxamethylan 509. Methylenverbindungen 511 Analogie zwischen Methylen, Aetherin und Ceten 511. Dumas über Aethal 511. Celeu, Cetenschwefelsäure und cetenschwefelsaures Kall den weinschwofelsauren und methylenschwofelsauren Salzen aualo 512. Chlorwasserstoffceren 512. Zusammenstellung der Kohlenstoff. verbinduogen mit Sauerstoff und Wasserstoff 512 - 514.

Mineralogische Chemie.

I.

Beiträge zur nähern Kennlniss backender Sleinkohlen, vorzüglich deren Anwendung zum Zusammensintern staubiger Erze und Hüttenproducte betreffend,

von

W. A. LAMPADIUS.

Vorwort.

Backende Steinkohlen nennen wir bekanntlich diejenigen Schwarzkohlen, welche sich schon bei mässiger Erhitzung erweichen; selbst bei dem Verbrennen auf Rosten halb zusammen schmelzen, und bei der Verkohlung in ganz zusammen geslossene, jedoch aufgeschwollene und poröse Coaks übergehen. Zwei Ursachen veranlassten mich, zwei dergleichen Sorten sächsischer Steinkohlen in Arbeit zu nehmen, nämlich 1) wollte ich die Natur dieser Steinkohlen, vorzüglich in Hinsicht ihrer bakkenden Eigenschaft näher erforschen, und 2) lag mir daran, diese ihre Eigenschaft zum Zusammensintern sein zertheilter Erze und Fluggestübe, die in Schachtösen verschmolzen werden sollen, nutzbar in das Leben treten zu lassen, welcher Anwendung ich bereits in Erdmann's Journal für techn. und ökonom. Chemie B. II. S. 575 kurz erwähnt habe.

1) Versuche über die Natur backender Steinkohlen.

Ich verschafte mir zu diesen und allen nächstfolgenden chemischen Bearbeitungen dieser Schwarzkohlen zwei Arten derselben, welche ich mit No. 1 und 2 bezeichnen will.

No. 1. Pechkohle von Oberhohndorf bei Zwickau. Sie wurde mir durch den dortigen Factor des Steinkohlenwerkes, Journ. f. prakt. Chemie. VII. 1.

2 Lampadius, über backende Steinkohlen.

Herrn Hoffmann, mit der Bezeichnung zugesendet: "Stein-kohlen von dem jetzt am meisten im Schlage stehenden, sogenannten Pechkohlenslötz im jungen Wolfganger Felde." Es war grösstentheils Pechkohle, mit wenig eingemengter Schieferkohle, und kaum hier und da merklichen Anslügen von Faserkohle, mithin eine Kohle von der besten Beschaffenheit dortiger Flötze.

No. 2. Gemenge von Pech – und Schieferkohle von Döhlen unweit Dresden. Der Uebersender, Herr Factor Lindig, zeigte mir an: "Diese Kohle sei aus den südlichen Bauen der königl. Döhlener Steinkohlenwerke, in der Nähe des Döhlener Kunstschachtes gewonnen; sie backe sehr gut, und habe den geringsten Erdengehalt unter den dortigen Steinkohlen."

A. Coaksbereitungsversuche.

Es wurden 20 Unzen 6 Drachmen 40 Gr. = 10,000 Gran, von jeder Kohle gröblich zerstossen, in stehenden, mit Deckeln versehenen cylindrischen Büchsen dem Verkohlungsprocesse unterworfen.

No. 1 gab 6160 Gran = 61,6 Gewichtsprocent von ziemlich lockern, etwas porösen Coaks, in ein cylinderförmiges Stück zusammen gesintert. Der Coakscylinder nahm ½ mehr Raum, als die zu dessen Bildung verwendeten rohen Steinkohlen ein. Der zerstückte Cylinder zeigte sich durchgängig gut verkohlt, und die Coaks waren von vorzüglicher Beschassenheit in Hinsicht auf Glanz, Farbe u. s. w.

No. 2 gab 6840 Gr. = 68,4 Gewichtsprocent Coaks, ebenfalls zu einem Stück zusammen gebacken. Der Cylinder nahm

1/10 mehr Raum ein als die verwendeten rohen Steinkohlen.

Die Coaks waren von guter Beschaffenheit, nur etwas dichter
wie die von No. 1 und hier und da nur gesintert.

B. Einäscherungsversuche.

Die gröblich zerstückten Coaks beider Steinkohlensorten wurden auf flachen Thonscherben vertheilt, unter einer grossen, stark rothglühenden Muffel mit Vorsicht völlig eingeäschert. Sie mussten, um dieses zu erreichen, ein Mal durchgeglühet, und schon halb eingeäschert, aufgestossen werden. Unterlässt man dieses, so bleibt leicht ein Kern von unverbrannten Coaks zurück.

- No. 1. 6160 Gran Coaks gaben 416 Gr. einer feinen gelblich grauen Asche; das ist auf die rohen Steinkohlen berechnet 4,16 p. C. Asche und 57,44 p. C. Kohlenstoff.
- No. 2. 6804 Gran Coaks gaben 1200 Gran einer grauen, hier und da etwas gesinterten Asche; d. i. auf die rohen Steinkohlen berechnet 18 p. C. und 56,04 Kohlenstoff.

Die Bestandtheile der Aschen dieser Kohlen sind binlänglich bekannt, nämlich Thonsilicat, kohlen-, schwefel- und phosphorsaurer Kalk, Eisen- und Manganoxyd, nebst Spuren von Talkerde. Die Steinkohlen der Zwickauer Formation enthalten etwas mehr kohlensauren, die der Döhlener etwas mehr schwefelsauren Kalk.

C. Flüchtige Producte der Verkohlung.

Es wurden von jeder Sorte der Steinkohlen No. 1 und 2 10,000 Gran gröblich zerstossen, in liegenden gusseisernen Cylinderretorten mit vorgelegtem Kühlapparat, welcher mit einem Gasometer in Verbindung gesetzt war, verkohlt, und man erhielt:

a) Aus der Kohle No. 1.

Gas überhaupt 7950 Par. C. Z. Nach dem Auswaschen mit Kalkwasser ver-

7399 blieben Leuchtgas .

Ist zu berechnen absorbirtes kohlens. Gas 561

Das Leuchtgas war vortrefflich und gab ein rauch - und geruchfreies Weisslicht.

Das Destillat des Kühlapparates wog 1997 Gr., und wurde durch die Filtration zerlegt in:

> = 6,8 p. C. und 680 Gran Theer

1317 - Theerwasser = 13,17 -

b) Die Steinkohle No. 2 gab:

7340 C. Z. Gas überhaupt

Darin Leuchtgas 6790

Kohlensaures Gas . **550**

Das Leuchtgas war ebenfalls von gehöriger Güte.

An Destillaten wurde erhalten:

= 6,14 p. C. 614 Gran Theer

Theerwasser = 18,25

1939 Gran Destillat.

4 Lampadius, über backende Steinkohlen.

D. Harz- oder Bitumengehalt der Steinkohlen.

Es ist von verschiedenen Naturforschern angenommen worden, dass sich in den Steinkohlen keine harzige Substanz oder kein Bitumen vorsinde. So heisst es in Karsten's lehrreicher Eisenhüttenkunde, Thl. II. S. 282, dass sich Bitumen weder in der Braunkohle noch in der Steinkohle finde, sondern nur ein Product der Destillation sei. S. 315 desselben Theiles des Werkes heisst es: "Das überwiegende Verhältniss des Waszerstoffs zum Sauerstoff in den Backkohlen bewirkt, dass die Steinkohle in dem Augenblicke, wo die Zersetzung erfolgt, in einen halbgeschmolzenen Zustand übergeht, so dass die erweichte und zum Theil teigartig gewordene Masse durch die sich . entwickelnden Dämpfe und Gasarten in die Höhe getrieben und nach allen Richtungen ausgedehnt, und oft blasenförmig aufgeblähet wird." Wenn es nun auch keinem Zweisel unterworsen ist, dass das im Destillate der Stein- und Braunkohlen befindliche, in flüchtigem Oele aufgelöste Schwarzharz eben so gut ein Product als im Destillate der Hölzer ist, so haben mir doch öfter wiederholte Prüfungen gelehrt, dass in mehreren Steinkohlenarten, namentlich in den backenden und sinternden Schwarzkohlen, ziemlich viel Bitamen, ich will es natürliches Steinkohlepharz nennen, enthalten ist, und dass sich auch Spuren von demselben in andern fossilen Kohlenarten vorfinden. Ich habe bereits in meiner Abhandlung über Anthracit, s. dieses Journ. B. IV. S. 414, angeführt, dass ich mich des liquiden Kohlenschwefels (Schwefelalkohols) zur Prüfung der Steinkohlen auf einen Harzgehalt bediene, und es wird hier am rechten Orte sein, das bei dieser Prüfung von mir gebräuchliche einfache Verfahren genauer anzugeben. Um einige Versuche über die Eigenschaften des Steinkohlenharzes anstellen zu können, wählte ich zur Extraction desselben, aus den Oberhohndorfer und Döhlener Pechkohlen, No. 1 und 2 eine grössere Quantität, wie gewöhnlich zu dergleichen Analysen angewendet wird. wurden nämlich 1000 Gran von jeder Steinkohlensorte in das feinste Pulver zerrieben, und in einem Glaskolben mit 6000 Gran liquidem Kohlenschwefel *) übergossen und gut gemengt.

^{*)} Ich hatte zum Behuf dieser Untersuchung einige Pfd. Schwefelalkohol von meinem geehrten Freunde, Herrn Prof. Reichard
in Dühlen, erhalten. Er war so vollkommen rein, dass er bei des

Hierauf wurden die Kolben mit Blase verschlossen, und in der Temperatur eines mässig geheizten Zimmers 3 Tage lang hingestellt, während welcher Zeit der Inhalt derselben zuweilen aufgeschüttelt wurde. Schon am ersten Tage Abends sahe man den Schwefelalkohol sich dunkel weingelb färben, und ein wenig opalisiren. Letzteres rührte, wie ich später fand, von einem geringen, mit der Lösung gemengten Wassergehalt der Kohle her. Nach Verlauf von 3 Tagen filtrirte ich die dunkel weingelbe Lösung in ein Stöpselglas ab, und süsste das rückständige Steinkohlenpulver noch mit etwas Schweselalkohol Ich brachte dasselbe von Neuem in den Kolben; und wiederholte dieselbe Extraction mit noch 3000 Gran Schwefelalko-Die erhaltene Lösung wurde in dem von mir B. IV. S. 388 dieses Journals beschriebenen Apparate auf einer tarirten Glasschale allmählig eingedampft, wobei ich 8000 Gran des Schwefelalkohols reichlich wieder erhielt.

Aus der Lösung der Steinkohle No. 1 erhielt ich 47,7, und aus jener der Steinkohle No. 2, 40,1 Gran natürlich es Steinkohlenharz; das ist mithin aus No. 1 gegen 5, und aus No. 2, 4 p. C. 'Es sei hier noch bemerkt, dass sich, wie ich später bei kleinen Versuchen gefunden habe, der Schwefeläther ebenfalls zu dieser Extraction gebrauchen lässt, und dass bei einer nochmaligen Behandlung des Rückstandes, von der zweiten Extraction noch ein kleiner Antheil von Harz ausgezogen wird.

Eigenschaften des natürlichen Steinkohlenharzes.

Rs ist von schwarzbrauner Farbe, undurchsichtig, nur in dünnen Lamellen durchscheinend; nicht ganz so dunkel gefärbt, wie künstlich producirtes Steinkohlenbarz; es ist sowohl kalt als erwärmt geruchlos; erscheint geschmolzen glasglänzend, und von muschligem Bruch.

Das spec. Gew. ist ungefähr dem des Wassers gleich. In der Wärme des Sandbades von 70°R. geräth dasselbe vol-kommen in Fluss.

Auf einem messingenen Löffel über der Spiritusslamme er-

Verdunstung keine Spur einer fremdartigen Substanz zurückliess. Die oben beschriebenen Versuche liess ich, um nicht so viel Schwefelalkohol auf einmal zu verbrauchen, auf einander folgen.

hitzt, entzündet es sich und brennt mit russiger Flamme; hinterlässt dabei keinen Rückstand.

Im Schwefelalkohol löst es sich leicht schon in der Kälte auf. Die Lösung ist bei geringem Harzgehalt lichtbraun und durchsichtig, wird aber bei stärkerem Gehalt schwarzbraun, und zuletzt bei völliger Sättigung dickflüssig syrupartig. In diesem Zustande hatten 10 Gran Schwefelalkohol 19 Gran von dem Steinkohlenbarze aufgenommen. Ein mässig erwärmtes Messingschälchen wurde mit dieser Lösung sogleich bei schneller Verdunstung des Lösungsmittels lackirt.

Der Schwefeläther, der absolute Alkohol, das Terpenthinund Leinöl lösen das Harz, letztere beide zuerst durch Beihülfe der Wärme auf.

Durch die Kochung mit Wasser wurde nichts aus dem Harze ausgezogen.

Es besitzt allem diesem zu Folge die Substanz alle Eigenschaften eines Hartharzes, und verdient daher mit Becht den Namen natürliches Steinkohlenharz. Ob dieses Harz in Varietäten in verschiedenen Steinkohlenarten vorkommt, müssen fernere Bearbeitungen der Steinkohlen lehren. Die aus den hier in Rede stehenden Steinkohlen No. 1 und 2 erhaltenen beiden Antheile dieses Harzes, verhielten sich gleich in ihrem äussern Ansehen und ihren chemischen Eigenschaften. Höchst wahrscheinlich verdankt dieses Harz seinen Ursprung den bei der Steinkohlenbildung mit versenkten harzigen Holzarten, und ist nur ein durch den Steinkohlenbildungsprocess umgeändertes Baumharz.

E. Coaksbereitung aus entharzten Steinkohlen.

Es wurden 10 Quent. = 600 Gran der beiden Steinkohlenpulver, welche auf den Filtern nach der Extraction ihres
Harzgehaltes zurückgeblieben waren, in zwei Probirtuten mit
Deckeln belegt, zur Coaksbereitung zwischen glühende Kohlen
eingesetzt. Als Gegenprobe übergab ich demselben Feuer in
2 Probirtuten 600 Gran von den Steinkohlen No. 1 und 2, im
rohen Zustande, aber ebenfalls ganz fein pulverisirt.

Bei dem Hergange der Verkohlung während einer Feuerung von 1½ Stunden, war nichts besonders Abweichendes bei dem Verhalten der vier Verkohlungsgefässe wahrzunehmen. Sie liessen unter den Deckeln zuerst Dämpfe durch, welche sich später entzündeten, und sobald dieses Flammen aufhörte, wurde der Process unterbrochen.

Nach der Erkaltung und dem Zerschlagen der Verkohlangsgefässe zeigte sich ihr Kohleninhalt von sehr verschiedener Beschaffenheit.

Die Coaks von dem rohen Steinkohlenpulver waren wie oben beschrieben, völlig glänzend, etwas blasigt, aufgeschwollen und in einem Stück zusammenhängend.

Die Coaks von dem entharzten Steinkohlenpulver hingegen, waren ganz schwach gesintert, matt von Ansehen, zwischen den Fingern leicht zerreibbar, stark abfärbend; weder
blasig noch aufgeschwollen *).

Ks ist daher wohl keinem Zweisel unterworsen dass diesem Harzgehalt die erste Erweichung der Pechkohlen bei der
Coaksbereitung zuzuschreiben ist. Bei der fortschreitenden Verkohlung wird dieses Harz wieder zersetzt und hinterlässt eine
leichte starkglänzende Kohle, welche sich mit der übrigen
Coaksmasse innig vermengt. Uebrigens geht bei dem Verkohlungsprocesse ausserdem fortdauernd die Bildung von Schwarzharz und slüchtigem Steinkohlenöl (Theer) vor sich.

F. Versuche über die Zusammensinterung staubiger Erze und Hüttenproducte durch die Steinkohlen Nr. 1 und 2.

Es beschäftigten mich dergleichen Versuche im Kleinen bereits seit dem Jahre 1826, und ich habe derselben in Erdmann's Journ. f. techn. und ök. Chem. B. II. S. 402 u. 515, so wie in meinen Vorträgen über Hüttenkunde mehrmals Erwähnung gethan. Durch die in dem Repertory of patent inventions 1827 bei uns im Jahre 1828 bekannt gewordenen Mittheilungen, dass Jefferies gröblich gepochte Erze und metallhaltige Producte mit Steinkohlenklein sintere und die gesinterten Massen verschmelze, wurde ich um so mehr veranlasst, diese Versuche, namentlich für das sächsische Hüttenwesen berechnet, fortzusetzen. Nachdem ich nun durch mehrere wie-

*) Herr B. C. R. Lampadius hat die Güte gehabt, mir Proben von jeder Coaksorte sowohl als auch von den Steinkohlen Nr. 1 u. 2 und von dem extrahirten Steinkohlenharze zu übersenden, wodurch ich Gelegenheit erhielt, mich von deren Beschaffenheit, die vollkommen den obigen Angaben entspricht, zu überzeugen. Erdmann.

derholte Versuche mit verschiedenen Arten sächsischer Schwarzkohlen zu der Ueberzeugung gekommen war, dass nur die besten Backkohlen sich zu der in Rede stehenden Bindung der Erze
eignen, so erbat ich mir, wie oben gesagt, dergleichen Steinkohlen von den Vorstehern der Steinkohlenwerke und unternahm mit diesen, bereits oben unter Nr. 1 und 2 bezeichneten, in dem letztverslossenen Halbjahr mehrere genauere Versuche mit kleinern und grössern Partien der Gemenge. Um
Weitläusigkeit zu vermeiden, werde ich hier nur das Versahren bei diesen Versuchen angeben, und, mit Weglassung aller
Wiederholungen, die durch die Versuche erlangten Hauptresultate mittheilen.

Ich hatte bei der Anstellung derselben vorzüglich mein Augenmerk auf die Zinnerze, welche als feine Schliche über Schachtöfen nur mühsam zu verschmelzen sind, gerichtet; jedoch nahm ich auch auf dürre staubartige Silbererze, so wie auf Flugstaab mit Rücksicht. Den Zinnstein zu den neuern Versuchen erhielt ich vermöge meines Gesuchs durch hohe Verordnung des königlichen Oberbergamtes zu Freiberg von Altenberg, und das Dürrerz, so wie den Flugstaub durch das königliche Oberhüttenamt von der Halsbrückner Schmelzhütte.

Der Zinnstein war gehörig durch Röst- und Wascharbeiten zu ganz feinem lichtbraunem Schlich aufbereitet und ein Maass*), welches 100 Gewichtstheile Wasser fasste, nahm 290 Theile Zinnstein auf.

Das Dürrerz war ein silberarmes, gepochtes, quarzigschwerspäthiges von der Grube Churprinz Friedrich August. Das obige Maass wog 210.

Der Flugstaub von grauschwarzer Farbè war aus der Gestübekammer eines Bleiosens, und theils staubig, theils etwas gesintert. Zerrieben und gröblich durchgesiebt, wog ein Maass 110. Das gröbliche Pulver der Steinkohlen Nr. 1 wog im Vergleich mit 100 Wasser 81 und das der Steinkohlen Nr. 2, 83.

Die Sinterungsversuche im Kleinen wurden in Probirtuten mit 10 Quentchen der Erze und des Flugstaubes angestellt. Ich vermengte diese Substanzen mit Steinkohlenklein in abweichen-

*) Ich bemerke dieses Gewicht eines Maasses für diejenigen, welche im Grössern die zu vermeugenden Substanzen statt zu verweigen, vermessen wollen.

den gewogenen Verhältnissen, und liess sie in den bedeckten Probirtuten bei mässigem Feuer verkohlen und sintern. Nach beendigtem Versuch wurden die Probirtuten zerschlagen und ihr Inhalt wurde gewogen und nach dem äussern Verhalten beurtheilt.

Die grössern Versuche mit 2 bis 3 Pfund der Erze und des Flugstaubes wurden in einer cylindrischen Büchse von Schmiedeeisen 16 Zoll hoch und 7 Zoll weit, betrieben. Der Deckel dieses Verkohlungsgefässes ist tubulirt. Durch den Tubus entweichen die slüchtigen Stosse bei der Verkohlung, anstänglich rauchend, und später slammend.

Die kleinern Versuche liess ich vorangehen, um vermöge deren Ausfall, wenn sich derselbe günstig zeigte, einen grössern Versuch, durch welchen man grössere Massen zur Beurtheilung erhielt, folgen zu lassen.

kohlenklein auf 100 Theile der zu sinternden Substanz an, und stieg von 10 zu 10 bis zu gleichen Theilen der Steinkohle und des Erzes oder Flugstaubes, welches letztere Verhältniss ungefähr die Quantität Coaks, die zu der Verschmelzung der in die gebildeten Coaks eingesinterten Substanz nöthig sein würde, ist. So würden z. B. 100 Centn. Zinnstein mit 100 Centn. Steinkohle Nr. 1 verkohlt 161 Centn. zinnsteinhaltige Coaks mit 57 Centn. Kohlenstoffgehalt geben.

Resultate der Versuche im Kleinen.

- a) Bei 10 p. C. Steinkohlenzuschlag *) zeigte sich bei keinem der Erze, eben so wenig bei dem Flugstaub Sinterung.
- b) Bei 20 p. C. Zuschlag war bei dem Zinnstein eine schwache Sinterung wahrnehmbar; das Dürrerz und der Flugstaub blieben noch pulvericht.
- c) Bei 30 p. C. Steinkohlenzuschlag war der Zinnstein bis zum Klümprigen gesintert; das Dürrerz zeigte einige, der Flugstaub noch keine Sinterung.
- d) Bei 40 p. C. zeigte sich noch ziemlich dasselbe Verhältniss; jedoch fing auch der Flugstaub zu sintern an.
 - e) Bei 50 p. C. Steinkohlen erschien der Zinnstein schon
- *) Die Steinkohlen Nr. 1 u. 2 verhielten sich bei diesen Sinterungsversuchen gleich.

theils in festen Stücken, theils in gesinterten Kernen; nicht gans so gesintert das Dürrerz und der Flugstaub in erbsen – und linsengrossen Körnen, zum Theil noch als lockeres Pulver.

- f) Bei 60 p. C. Steinkohlen war die Partie des Zinnstücks, welche die äussere Peripherie der verkohlten Masse bildete, schon fest zusammenhängend, und die des Kernes noch in kleinern Stücken; das Dürrerz zeigte sich theilweise in Brocken, theilweise als grobes Pulver. Das Fluggestübe verhielt sich dem Dürrerz ähnlich, jedoch waren die Stückehen leichter zerreibbar.
- g) Bei 70 p. C. Steinkohlenzuschlag waren alle Substanzen völlig gesintert; nur mit dem Unterschiede, dass der Zinnstein fest; das Dürrerz mässig und der Flugstaub geringe zusammenhing.
- h) bis k) Bei 80 bis 100 p. C. Steinkohlenzuschlag kamen zwar sämmtliche Beschickungen in einem zusammenhängenden Stück aus den Probirtuten; allein nur der Zinnstein war völlig hart und fest, härter noch wie gewöhnliche Coaks; dem ziemlich nahe kommend verhielt sich das Dürrerz; die gesinterte Masse des Flugstaubes hingegen liess sich noch mit den Fingern zerdrücken.

Resultate der Versuche im Grössern.

- a) 3 Pfund Zinnstein und 3 Pfund Steinkohlenklein Nr. 1 gaben 4 Pfund 24 Loth festgesinterte Masse, grau, ziemlich dicht ohne Blasenräume, ziemlich schwer zerschlagbar. Der Kern war etwas weicher. Bei der Verkohlung hatte sich am Deckel des Verkohlungsgefässes etwas arsenigte Säure angelegt; auch roch die Flamme ein wenig arsenikalisch, woraus sich ergiebt, dass der Zinnstein durch diese Behandlung noch mehr gereinigt werden kann.
- b) 3 Pfund Zinnstein und 3 Pfund Steinkohlenklein Nr. 2 gaben 4 Pfund 30 Loth ebenfalls festgesinterte Masse. Alles übrige war wie bei Versuch a.
- c) 3 Pfund Zinnstein und 1 Pfund Steinkohlenklein waren noch leidlich gesintert, doch weniger fest als a.
- d) 8 Pfund Dürrerz und 3 Pfund Steinkohlenklein Nr. 2 waren recht gut gesintert, jedoch weniger fest als bei Versuch a.
 - e) 1 Pfund Flugstaub und 1 Pfund Steinkohlenklein Nr. 2

gab nur theilweise eine ziemlich feste Masse von noch ganz mattem Ansehen und leicht zerreiblich. Bei der Verkohlung wurde ein schwacher, arsenikalischer und schweslichter Geruch wahrgenommen; jedoch gab es keinen Anslug.

bige Erze und Hüttenproducte, um völlig zum Sintern gebracht zu werden, ungefähr eben so viel Steinkohle als im Zustande der Coaks zu ihrer Verschmelzung nöthig sein würden, bedürfen, und dass diese Sinterung um so besser erfolgt, je specifisch schwerer die zu sinternden Pulver sind, oder was dasselbe ist, je weniger Raum sie, mit der Steinkohle gemengt, einnehmen. Mässige Zusammensinterungen, welche den Erzen und dem Fluggestübe nur das ganz staubartige benehmen, erfordern 20 bis 40 p. C. gutbackender Steinkohlenarten.

(Als Zugabe zu diesen Versuchen führe ich noch an, dass, um 100 Gewichtstheile Zinnstein durch Steinkohlentheer zum Sintern zu bringen, 10 Theile des letztern nöthig sind. 100 Th. Dürrerz erfordern 12, und 100 Theile Flugstaub 15 p. C. dieses Theers. Man erwärmt die pulverigten Substanzen in einer eisernen Pfanne oder auf einer Eisenplatte, und rührt das Theer darunter, erhält die Masse einige Stunden über gelindem Feuer, und findet sie nach dem Erkalten in festen Stücken. Der Zinnstein ist auf diese Weise auch in ein vortreffliches Reductionsmittel eingehüllt).

G. Ueber die Ausführung der vorstehenden Sinterungsmethoden im Grossen.

Wenn nun, wie ich hoffen darf, die Resultate vorstehender Versuche Veranlassung zu weitern Versuchen im Grössern auf den Hüttenwerken selbst geben sollten, so würde meiner unmaassgeblichen Ansicht nach, dabei folgendermaasen zu verfahren sein:

1) Kommt es darauf an, die staubigen Substanzen einigermasen gegen das Verblasen zu schützen, so wird es hinreichen, sie mit 20 bis 40 p. C. Lösche von Backkohlen zu mengen und sie mit andern Beschickungstheilen auf die Gicht der
Schachtösen zu geben. Das Gemenge wird dann während des
Niedergehens, und ehe es in der Formgegend anlangt, einigermasen sintern.

12 Lampadius, über backende Steinkohlen.

- 2) Eine schon bessere Sinterung wird man erlangen, wenn man Erze oder Fluggestübe mit 40 bis 70 p. C. Steinkohlenklein in glühend gemachten Backösen oder auch in Röstösen, zum Schluss der Röstung noch ein Mal stärker erhitzt, zum Sintern bringt.
- 3) Die beste Sinterung wird mit gleichen Gewichtstheilen Steinkohlenklein und staubiger Substanz, mit Berücksichtigung der Benutzung der flüchtigen Flammenstoffe der Steinkohlen vielleicht folgendermaassen vorzunehmen sein:

Man verbinde einen Verkohlungsgefässofen, z. B. einen Gasretortenofen oder einen aus eisernen Platten zusammengesetzten Kastenofen mit einen Flammenröstofen, z. B. mit dem Zinnerzröstofen, sintere in dem ersten das Erz mit dem Steinkohlenklein, und entzünde dabei die sich entwickelnden Gasund Theerdämpfe in dem anstossenden Röstofen. Vorrichtung ist vermöge des verschiedenen Locals mancher Modificationen fähig. Es sei z. B. ein Gasretortenofen mit 3 Retorten hinten an der schmalen Seite eines Flammröstofens angelegt, so lasse man aus den verschlossenen Enden der Retorten Rohre zur Ableitung der flüchtigen Brennstoffe in ein horizontalliegendes Hauptrohr münden. Dieses kann mit einem Hahne versehen werden, um nöthigen Falls angesammelte Flüssigkeiten abzulassen. Dieses Hauptrohr muss der Länge nach in der Mauer des Röstofens dicht am Feuerheerde eingelegt Aus diesem Hauptrobre mögen nun 6 bis 8, ungefähr 1/1 Zoll weite eiserne Röhren in den Feuerheerd mün-Durch diese treten Gas und Theer aus und können, so wie die Verkohlung vorschreitet, leicht entzündet werden. Da man bereits mit Steinkohlengas allein Werkblei abgetrieben hat (s. Erdmann's Journ. f. ök. u. t. Chemie, B. V. S. 206), so wird man um so mehr mit dem, mit den Theerdämpfen noch vermengten Gase rösten können. Die Stärke uud Länge der Flamme wird, da es hier wie bei der Gasbeleuchtung auf rauchfreies Verbrennen ankommt, weit bedeutender als bei dem blossen Man wird sich bei einem solchen Rösten Gase erscheinen. alsdann nach der Zeit, in welcher die Steinkohlensamme erscheint, richten müssen, kann übrigens in demselben Röstofen vor oder nach und auch während der Erscheinung der entLampadius, Unters. eines Mineralwassers v. Elba. 13

zündlichen Verkohlungsproducte, mit dem gewöhnlich gangharen Brennmaterial rösten.

U

D,

8

So, meine ich, kann man in dem Retortenosen sintern, in dem Röstosen daneben rösten, und die gesinterten Massen in Schachtösen verschmelzen.

Wennenun ein gegebenes Quantum von Steinkohlen in Retorten soll vercoakt werden, so gehört dazu zwischen ¼ und ⅓
des Kinsatzes Unterzündkohle. Da aber gute Schwarzkohlen
ungefähr ⅓ ihrer Heizkraft durch die entweichenden flüchtigen
Brennstoffe verlieren, so wird auf die vorgeschlagene Weise,
durch deren Benutzung zum Rösten, das Unterzündbrennmaterial
wieder erspart. Uebrigens können auch zum Unterzünden schlechtere Steinkohlen oder Braunkohlen, auch Torf gebraucht werden.

4) Ob man das Gemenge aus gleichen Theilen Erzen und Steinkohlenklein noch in Meilern, nach der zu St. Etienne gebräuchlichen Weise (s. Erdmann's Journ. f. t. u. ök. Chem. B. I. S. 209) verkohlen könne, lasse ich dahin gestellt sein.

Ueberhaupt bleibt es nun rationellen Hüttenleuten überlassen, diesen Gegenstand weiter zu verfolgen, und dabei immer zu berücksichtigen, wie viel sie in den gesinterten Massen Kohlenstoff auf die Gicht geben, um hernach zu bestimmen, wie viel noch z. B. bei Ausübung der Methoden a und b Kohlen oder Coaks den gesinterten Massen zuzugeben sind. Dass man bei jeder dieser Methoden der Sinterung auch desoxydirend auf die Metalloxydate der zu sinternden Erze und Hüttenproducte einwirkt, und sie dadurch, einen Theil der Reductionskohle im Schachtofen ersparend, gut vorbereitet, ist einleuchtend.

II.

Chemische Untersuchung eines Mineralwassers von der Insel Elba,

unternommen durch

W. A. LAMPADIUS,

nebst einigen geognostischen Bemerkungen über diese Insel,

von

A. KRANTZ.

Die Veranlassung zu der nachsolgenden chemischen Prüfung dieses Wassers gab mir Herr August Krantz aus

14 Lampadius, Unters. eines Mineralwassers v. Elba.

Schlerien, welcher sich mit dem besten Erfolge dem Studio der Naturwissenschaften widmete, im Jahr 1835, vorzüglich in naturhistorischer Hinsicht, einen Theil Italiens bereiste, sich längere Zeit auf der Insel Elba aufhielt, und daselbst das zu der Untersuchung verwendete Wasser selbst an der Quelle schöpfte. Ich erhielt eine wohlversiegelte Flasche dieses Mineralwassers, mit folgender Notiz: "Beifolgendes Mineralwasser, welches bei den Bewohnern Elba's, und des zunächst gelegenen Festlandes Toscana's, einen ausgebreiteten Ruf erlangt hat, in Florenz, Livorno u. s. w. in medicinischer Hinsicht häufig mit Vortheil angewendet wird, entquillt an 2 dicht beisammen liegenden Puncten der berühmten, steinbruchartig betriebenen Eisenmine Elba's, in seiner untersten Abtheilung, etwa 250 Fuss über dem nahe gelegenen Meeresspiegel. Die Menge Wasser, welche geliefert wird, ist nicht sehr beträchtlich, dürste jedoch nicht unter 1/2 Cubikfuss pro Minute anzunehmen sein. Es bleibt sich dieses Quantum stets gleich, vermindert sich in der heissen Jahreszeit eben so wenig, als es sich in der kältern (nassen) verstärkt. Die Temperatur des Wassers ist im Sommer und Winter ebenfalls gleich, nämlich 150 R. #). mischer Beziehung ist es noch ganz unbekannt, und mehrseitig hörte ich den Wausch aussprechen, die Bestandtheile dieses Wassers näher kennen zu lernen."

Um nun der Untersuchung des Mineralwassers von Elba, ausser dem chemischen und medicinischen, noch ein geognostisches Interesse abzugewinnen, ersuchte ich Herrn Krantz, mir über die geognostischen Verhältnisse der Umgebung der Quelle, welche das Wasser liefert, einige Data mitzutheilen, und er war so gefällig, mir folgende, sicher jedem Naturforscher willkommene, durch eigene Untersuchungen gesammelte Erfahrungen schriftlich einzureichen.

"Die östliche Begrenzung Elba's, in ihrer ganzen Ausdehnung, vom Capo di Pero bis Capo Colamita, einer Länge von 12 toscanischen Meilen (à 845 Toisen) besteht ununterbrochen aus dem geologisch-ältesten, der die ganze Insel zu-

^{*)} Beide letztgennunte Erscheinungen lassen wohl mit Recht achliessen, dass das Wasser einer bedeutenden Tiefe, in welcher es bis über 150 erwärmt wird, entsteigt.

L.

sammensetzenden Gebirgsglieder, und zwar aus Glimmerschiefer. Hier ist es, wo wir die beispiellos grossartigen Niederlagen von Eisenerzen auftreten sehen, aus denen die Menschheit seit Jahrtausenden Vortheile zog, und die, ohne Uebertreibung, noch Millionen von Jahren ausreichen würden, wenn, wie bisber, dieser Schatz mässig benutzt wird.

Gleich mächtig breiten an 4 Orten die dem Erdinnern entquollenen Massen sich aus, wie am Rio Albano, Marina di Rio, Terra nera und Capo Calamita. Obgleich mit gleicher Verschwendung die Natur an jedem dieser Orte ihre Reichthümer absetzte, so fand der Mensch an einem derselben hinlängliches Material, seinen Bedürfnissen an Eisen genug zu thun; denn aur die Niederlage an der Marina di Rio wurde und wird bebaut; an den 3 andern Puncten unterhält man Wachen, damit Schiffe sich nicht unbefugt mit den grossen und kleinen Geröllen von Eisenglanz befrachten, welche ohne Beimengung anderer Mineralien die Küsten Elba's auf eine weite Erstreckung bedecken.

Die Eisengrube zunächst der Marina di Rio liefert ein interessantes geognostisches Bild durch eine Menge Profile, welche durch Menschenhände blosgelegt wurden, in einer etagenmässigen Abbauungsart vom Niveau des Meeres, bis zum böchstgelegenen Puncte, 500 Fuss betrageud.

Man sieht hier an allen Orten das Eisenmineral so vorwaltend, dass diesem der Glimmerschiefer untergeordnet zu sein scheint. Von den verschiedenen Erzen, welche hier vorkommen, unterscheiden sich: Eisenglanz, Brauneisenstein und Eisenocker in mehreren Nüancen. Ersterwähnter ist der vorwaltendste, und ist entweder dicht mit herrlichen Krystallisationen geziert, oder ungleich seltener blätterig glimmerartig. In solchen Partien finden sich zerstreut in geregelten Krystailformen: Schwefelkiese, in ziemlich bedeutender Anzahl, hin und wieder auch kleine Ausscheidungen eines reinen Schwefels von körnigem Gefüge und lockerem Zusammenhange. Der Brauneisenstein (Cerro genannt) zeigt sich nur in den obern Abtheilungen stets als Hangendes vom Eisenglanz. Seine Uebergänge in die zunächst folgenden Glieder, wie in seine Grundlage, liefern hinlänglich deutliche Beweise, dass seinem Entstehen eine

Umwandlung aus Eisenglanz zum Grunde liegen musste. Noch ungestörte primäre Theile zeigen sich häufig in seinem Innern wie auf seiner Oberstäche. Die geregelten Pseudokrystallformen des Eisenglanzes, und hier und da des Schwefelkieses; — aus diesen seinen unzerstörten Einschlüssen (zunächst von Afterkrystallpartien) dürfte das hohe spec. Gewicht von 3,9226, so wie ein erhöheter Härtegrad hervorgehen.

Auf dieses Glied zunächst folgen Bolus und Ockerarten, theils als neuere Erzeugnisse, zum Theil aber auch mit deutlichen Spuren feuriger Einwirkungen.

Sie werden keiner besondern technischen Benutzung gewürdigt, und nur ein rother ockeriger Eisenstein, unter dem Namen Sanguinaccio bekannt, der damit vorkommt, wird auf einigen Hütten Toscana's verschmolzen.

Diese Glieder, welche an den verschiedenen Orten die genannte Formation zusammensetzen, leiden im Allgemeinen an Wassermangel, und man kennt nur einen Punct in der Umgebung der Eisengrube als wirkliche Quelle, und zwar in der Hälste ihrer Höhenausdehnung. Sie kann als keine Ausmündung eines horizontal weiter hergeleiteten Canals angesehen werden, indem das Gebirge einem isolirten Kegel ähnelt. Es ist diejenige, welche das in Rede stehende Mineralwasser liefert. Das Vordringen desselben aus Glimmerschiefer ist zunächst an solchen Puncten, wo Eisenglanz, Brauneisenstein und Ocker vereint vorkommen, und es ist nicht verkennbar, dass diese Fossilien einen Einsluss auf des Wassers Bestandtheile ausüben müssen."

Von welcher Art nun dieser Einsluss sein könnte, wird sich zum Theil aus nachstehender Untersuchung des Elbaer Mineralwassers ergeben.

1) Aeusseres Verhalten desselben.

Das Wasser zeigte sich, bei der Erössnung der starken, wohl verschlossenen, etwa 2 Pfd. enthaltenden Flasche, geruchlos. Es war völlig klar und ohne Sediment oder Flocken. Der Geschmack desselben war schwach säuerlich und etwas herbe. Das spec. Gew. fand sich bei 10° R. 1,0032.

- a) Lackmustinctur und Kohlaufguss wurden sehr stark geröthel.
- b) Die rothe Farbe dieser Flüssigkeiten verschwand bet längerem Sieden nicht wieder.
- c) Barytwasser gab sogleich eine sehr starke Trübung. Von dem sich dadurch absetzenden weissen Präcipitate wurde höchst wenig in Essigsäure wieder aufgelöst.
- d) Salpetersaurer Baryt brachte ebenfalls eine starke Trübung hervor;
 - e) eben so das essigsaure und salpetersaure Bleioxyd.
- f) Wismuthweiss und Blattsilber hielten sich unverändert in dem Wasser.
- g) Mit 1000 Theilen heissem destillirtem Wasser verdünnt, gab die salpetersaure Silberowydlösung sogleich eine schwache treisse Trübung in dem Gemische. Das so getrübte Wasser fürbt sich im Tageslichte zuerst bläulich, dann schwarz.
- h) Das salpetersaure Quecksilberowydul errogte einen starken weissen; und das salpetersaure Quecksilberowyd einen gelblichen Niederschlag.
- i) Das basisch kohlensaure Natron eingetröpfelt, erregte bei den ersten Tropfen eine schwache Effervescenz und keine Trübung. Später zeigte sich ein bleibender weisser, ein wenig in das Gelbliche schielender, ziemlich reichlicher Niederschlag.
- k) Das Actzammoniak erregte ein dergleichen blassyelbbeh weissen Präcipitat in Flocken.
- I) Kaliatelauge verhielt sich ebenso. Als dieselbe im Uebermanss hinzugesetzt wurde, löste sich ein bedeutender Antheil des Niederschlauges wieder auf, und der nicht aufgelöste geringere Antheil war gelblich flockig. Die von demselben absitter e Aetzkalisolution gab mit Salmiaklösung eine weisse Trübung.
- m) Neutrales kohlensaures Natron zeigte dieselben Erscheinungen wie basisches (i). Es wurde im Uebermaass hinzugefügt und wieder absiltrirt. Bei der Kochung des Filtrats erschien eine sehr schwache weisse Trübung.
- n) Kleesaures Ammoniak liess das Wasser anfänglich klar, und erst nach mehreren Stunden hatte sich eine Spur eines weissen Niederschlages abgesetzt. Als bei einem zweiten VerJoura f. prakt. Chemie. Vfl. 1.

18 Lampadius, Unters. eines Mineralwassers v. Elba.

suche die freie Säure des Wassers durch einige Tropsen Ammoniak abgestumpft war, zeigte sich der jedoch schwache Niederschlag noch 9 Minuten.

- o) Die Lösung des eisenblausauren Kalis gab sogleich eine, jedoch durchsichtig bleibende, völlige Blaufärbung des Wassers zu erkennen; am andern Tage hatte sich ein wenig Berlinerblau abgesetzt.
- p) Gallusaufynss wurde schwarzbraun, und liess später ein schwarzes Präcipitat fallen.
- q) Alkohol liess das Wasser anfänglich klar, und erst nach nehreren Stunden erschien eine Spur von Trübung.

Die vorstehenden Prüfungen gaben zu erkennen: 1) freie, durch Sieden nicht zu versüchtigende Säure, vermöge der Versuche a. b. i.; 2) Schwefelsäure, vermöge der Versuche c. d. e. h.; 3) Spur von Hydrochlorsäure, siehe g.; 4) Thonerde, vermöge des Vers. 1; 5) Spur von Talkerde, s. Vers. n; 6) Spur von Kalkerde, s. Vers. n. und r; 7) Eisenoxyd, s. Vers. o. p. Die durch diese Versuche aufgefundenen drei Erden müssten sich in dem Elbaer Mineralwasser, nebst dem Eisenoxyd, in einem Uebermaass von Schwefelsäure aufgelöst finden.

8) Fernere Untersuchung des Wassers durch Eindampfung und Prüfung der dadurch erhaltenen Salzmasse.

Es wurden zu dieser Eindampfung 10 Unzen 3 Drachmen 20 Gran = 5000 Gran des Wassers verwendet. Die Abdampfung im Sandbade, bei einer Temperatur von 60 — 70° R., erfolgte zuerst in einer grössern und dann kleinern gläsernen Abdampfschale. Es blieb bei dieser Eindampfung das Wasser völlig klar. Seine das Lackmus röthende Eigenschaft, und der zäuerlich herbe Geschmack nahmen, so wie sich das Wasser einengte, zu. Bis ungefähr auf ½0 eingedampft, sohmeckte dasselbe wie eine schwache Alaunlauge. Als sich die Menge des Wassers bis auf 215 Gran vermindert hatte, erschienen kleine Salzblättehen, die ich dem Ansehen nach irriger Weise für Boraxsäure hielt. Ich stellte das Liquidum nun in die Kälte, und sahe ausser den Blättehen noch einige sehr kleine körnige Krystalle in der Salzlauge anschiessen. Da es mir daran lag.

Elbaer Mineralwassers zu erfahren, so konnte ich die verschiedenen Krystalle keiner vorläußen Prüfung unterwerfen, sondern dampfte das Liquidum mit seinen Krystallen bis zur völligen Entwässerung, auf der Abdampfschale über der Spiritusslamme ein. Völlig trocken erschien die Salzmasse in der Mitte der Abdampfschale gelblich, und umgeben von einem dünnen weissen Salzrande. Das Gewicht der Salzmasse betrug 17,6 Gran, welches mithin auf 1000 Gran des Wassers 3,51 Gr., und auf 1 Pfund Nürnberger Medicinalgewicht 27,8 Gr. wasserfreie Salze beträgt.

Mit der 17,6 Gran erhaltenen Salzmasse konnten nur noch folgende qualitatitive Versuche angestellt werden, als 1) auf die oben vermuthete Boraxsäure. Sie gab mit Alkohol behandelt keine Spur derselben zu erkennen. 2) Auf Alkalien. 5 Gran der von dem Aufreiben mit Alkohol zurückgebliebenen Salze wurden auf einem Ubrgläschen mit Aetzkalk zusammengerieben; aber weder durch den Geruch, noch durch einen mit Essigsäure benetzten Stab wurde Ammoniak wahrgenommen. Der grössere Rest des Salzes wurde in kaltem Wasser gelöst. Es blieb dabei ein geringer Antheil von Gips zurück. Die Lösung selbst fällte ich mit starkem Barytwasser, bis zur anfangenden Braunung des Curcumapapieres, wonach ein wenig überschrissige Barytlösung sich vorhanden zeigte. Ich filtrirte die Flüssigkeit von dem reichlichen Niederschlage ab, und fällte . die überflüssige Baryterde völlig durch eingelenetes kohlensaures Gas; aber dennoch behielt die absiltrirte Flüssigkeit die Fähigheit Curcuma zu bräunen, bei; verrieth mithin irgend eins oder mehrere Alkalien. Ringedampft und erkaltet kam aus derselben kein Lithion zum Vorschein; aber Weigsteinsäure im Uebermaass gab einen geringen Niederschlag von saurem weinsteinsaurem Kali. Die darüber stehende saure Lösung wurde eingedampft, und im Platinuegel verbraant. Die Lauge der kohligen Masse braunte noch das Curcumapapier. Mit Salzsaure gesättigt und bis auf etwa 15 Gran eingedampft, gab sie nit hydrochlorsaurer Platinlösung durchaus kein gelbes Präcioitat. Ich war daher berechtigt, auch eine kleine Quantität Natron als basischen Bastandtheil des Wassers anzunehmen.

20 Lampadius, Unters. eines Mineralwassers v. Elba.

4) Versuch auf saure schwefelsaure Thonerde in dem Wasser.

Obgleich mir die vorstehenden Versuche mit ziemlicher Gewissheit als Hauptbestandtheil des Elbaer Wassers saure schwefelsaure Thonerde angedeutet hatten, so wollte ich mich doch durch einen Versuch auf Alaunbildung hiervon mit völliger Sicherheit überzeugen. Ich dampfte daher 6 Unzen des Wassers bis auf 11/2 Unze ein, setzte nun einige Tropfen Aetzammoniak hinzu. Es fielen dabei, obgleich die Flüssigkeit Lackmus noch röthete, einige gelbliche Eisenoxydbydratslocken nie-Die geklärte Lösung gab darauf nach gehöriger Eindampfung 15,2 Gran recht deutlich erkennbare, wasserhelle, klare Alaunkrystalle. In Vergleichung mit den vorhergehenden Versuchen ist also mit Gewissheit anzunehmen: dass das Mineralwasser von Elba saure schwefelsaure Thonerde vorwaltend, nebst etwas Kali- und Natronalaun, enthalte, welchen geringe Mengen von schwefelsaurem Kalk, Talk und Eisenoxyd untergeordnet sind.

5) Gasgehalt des Wassers.

Dieser wurde sogleich nach Eröffnung der Flasche mit 5 Par. C. Z., auf die von mir mehrmals beschriebene Weise bestimmt.

Es wurden erhalten 1,5 C. Z. Gas, gemischt aus:

Kohlensaurem Gas	•	•	•	0,61
Stickgas	•	•	•	0,79
Sauerstoffgas .	. •	•	•	0,10
				1,50.

Was mich bei diesem Gasgehalte des Wassers am meisten befremdete, war der, obgleich geringe Gehalt an kohlensaurem Gase, welcher durchaus nicht zu bezweifeln stand. Da das Wasser freie Schwefelsäure enthielt, vermuthete ich denselben nicht zu finden. Es muss daher bei einem hoben Grade der Verdünnung der Schwefelsäure im Wasser die Kohlensäure zugleich zurückgehalten werden können. Der reichere Gehalt des Wassers an Stickgas ist bekanntlich nichts Seltenes, und dürfte in unterirdischen Oxydationsprocessen, durch welche auch das Eisen des Wassers auf die Stufe des Oxyds versetzt wurde, zu suchen sein.

6) Resultate aller vorstehenden Untersuchungen.

Das Elbaer Mineralwasser enthält:

vorwaltend: saure schwefelsaure Thonerde; sedann: Kali und Natronalaun; Spuren von schwefelsaurer Talk – und Kalkerde; so wie Spuren von schwefelsaurem Eisenoxyd, wenig freie Kohlensäure, und eine Spur von Hydrochlorsäure, die vielleicht mit Natron oder Kalk (welches wegen der nicht zureichenden Menge Wassers eben so wenig, als das Gewicht der einzelnen Bestandtheile bestimmt werden konnte) in dem Wasser verbunden ist.

Es liegt nun den italienischen Chemikern und Aerzten ob, nach dieser durchgeführten Vorarbeit die quantitativen Verhältnisse dieses, als Mineralwasser betrachtet, ganz eigenthümlichen Wassers, näher zu bestimmen, und die Fälle besonders zu bezeichnen, auf welche Weise und in welchen Krankheitszuständen dasselbe sich vorzüglich wirksam zeigt, wonach denn auch ein solches Mineralwasser leicht künstlich zu bereiten sein würde.

Werfen wir noch schliesslich einen Rückblick auf die Art und Weise, wie sich das Mineralwasser von Elba bildet, so ergiebt sich dabei Folgendes:

Das die beiden dicht neben einander entspringenden Quellen bildende, in den Gebirgsklüften niedergehende Wasser (wahrscheinlich ursprünglich atmosphärisches) muss, da die Temperatur der Quellen constant 150 R. beträgt, in eine bedeutende .Tiefe, in welcher es wenigstens 15° Wärme des Gesteins antrifft, niedergehen. Wenn dasselbe nun auch zuerst ungefähr in der Hälfte der Höhe der Gebirgsmassen Elba's = 250 F. über dem Meeresspiegel wieder zu Tage kommt, so hat es einen langen Weg auf den Klüften der verschiedenen Gebirgsmassen zurückzulegen, auf welchen es sich, obendrein langsam durchsinternd, mit den verschiedenen Bestandtheilen anschwängern kann. Hauptursprung der letztern mögen wohl verwitternde Schwefelkiese sein, welche zuerst schweselsaures Eisenoxydul, und bei fortschreitender Oxydation saures schwefelsaures Eisenoxyd Bei dem fernern Durchsintern durch das Glimmersehiefergebirge treten aus dem Glimmer Thonerde, Talkerde, Kali und Natron an die Schwefelsäure, und es setzt sich der grössere Antheil des Eisenoxyds aus dem Wasser ab. Da sich auch

22 Lampadius, Unters. eines Mineralwassers y. Elba.

etwas Kalkerde, und mehr Kohlensäure, als die Atmosphärwässer enthalten, in dem Mineralwasser finden, so muss wohl das säuerliche Wasser auf seinem Wege auch Spuren von kohlensaurem Kalk antreffen, wodurch dasselbe einen Gehalt an schwefelsaurem Kalk, und durch den Druck unterstützt, die aus den Kalk frei gewordene Kohlensäure aufnimmt. Der Gehalt an einer geringen Menge hydrochlorsaurer Verbindung darf um nicht befremden, da ein solcher ohnediess bei der Auslaugung der meisten erdigen Fossilien angetroffen wird.

Mittheilungen vermischten Inhalts.

1) Verhalten des Kaliumeisencyanids zu Eisen,

vom

Prof. HUNEFELD zu Greifswald.

Hängt man ein Stück Eisen, z. B. einen Nagel, in die mässig verdünnte Auflösung jenes Salzes, so bekleiden sich bald einige, besonders die rauhen und hammerschlägigen Stellen mit blauen Flocken, welche in kurzer Zeit haar- und fadenförmig zum Flüssigkeitsniveau hinaufwachsen, sich an demselben vertheilen und dunkelblau färben. Diese Gestaltung hat etwas sehr Auffallendes; sie zeigt sich am besten, wenn man eine Schraube anwendet. Die überstehende Flüssigkeit wird endlich gelb. Kaliumeisencyanürauslösung erleidet, wie sich erwarten lässt, keine Veränderung; enthält sie nur etwas Cyanid, so schiessen an dem Kisen allmählig blaue Flocken hervor. An der Schraube sind es die Hervorragungen, welche die Zerlegung zunächst beginnen, und späterhin zeigte sich, dass die rauhen und metallischen Stellen die wirksamsten sind. Die merkwürdige fadenförmige Bildung von Cyaneisen entsteht auch, wenn der Versuch in umgestüfzten, vollgefüllten Gläsern Im Contact mit Kupfer, Zink, Zinn, Quecksilber zeigte sich die Kaliumeisencyanidauflösung auf diese und folgende Weise indifferent. Wurde letztere mit einem eisernen Nagel bis zum Sieden erhitzt, darauf ein Weilchen gekocht, so entstand erst ein bläulich grüner, dann grüner, endlich nur grünlicher Niederschlag, während die Flüssigkeit weingelb wurde; jener bläute sich an der Luft. Eine über Kisenfeilicht längere Zeit gekochte Auslösung des Kaliumeisencyanids, liess endlich ein bläulich weissgraues Pulver fallen, nachdem zuvor des Niederschlags Farbe erst wie oben, dann bläulichgrau, dann grau gewesen war.

Längere Zeit der Luft ausgesetzt wurden die feuchten Niederschläge dunkelblau. Die Flüssigkeit war fast farbenlos geworden, und verbielt sich wie Kaliumeisencyanür; in einer nicht ganz gefüllten und verkorkten Flasche längere Zeit gestanden, wurde sie gelblich, wie die Auflösung des gewöhnlichen Kaliumeisencyanürs, und schied allmählig ein wenig Eisenoxydhydrat aus; sie verhielt sich gegen die Reactionspapiere sehr deutlich alkalisch. Das angewandte Kaliumeisencyanid war vollkommen neutral. Die alkalische Reaction war in der Wärme zum Theil flüchtig. Das mittelst Kochen des Cyanids mit Eisenfeilicht bereitete Cyanür reagirte gleichfalls alkalisch, nach dem Trocknen des Papiers jedoch weniger verschwindend. der Einwirkung des Eisens auf das Kaliumeisencyanid (auf 3 M. G.) bildet ein Theil des Cyans mit dem Eisen des Cyanids und dem hinzugekommenen Eisen Cyanürcyanid, ein anderer Theil giebt mit dem bei dem Uebergange des Kaliumeisencyanids in Cyanür restirenden Kalium, Cyankalium, und dieses, als auch seiner wässerigen Lösung Zersetzungsproducte, wenn sit an der Luft erhitzt wird: kohlensaures Kali (Blausäure), und Cyanammonium, ferner kohlensaures Kali und Ammoniak bei längerem verschlossenem Stehen bewirkten die alkalischen Reactionen, von denen oben die Rede war. Ich vermuthe, dass das Cyankalium ein wenig Kisen aufgelöst enthält, und bei der allmähligen Zersetzung als Oxydhydrat ausscheidet, wodurch wohl jenes Gelbwerden entstand. Die verschiedenfarbigen Niederschläge von Cyaneisen (s. oben), wie sie beim Erhitzen des Kaliumeisencyanids mit Eisen sich bilden, sind wohl Gemenge zweier oder dreier verschiedener Verbindungsstufen, von welchen wir noch nicht genügende Bestimmungen haben. fadenförmigen Gestalten, welche mich bei diesen Versuchen vorzugsweise interessirten, und einer mikroskopischen Untersuchung werth wären, weiss ich nicht genügend zu erklären, Wäre es eine chemische Aufgabe, einen Gehalt des Kaliumeisencyanürs an Cyanid quantitativ zu bestimmen, so würde man mit dem angegebenen Verhalten einen Weg dazu finden.

2) Cober das Verhalten des käuflichen kohlensauren Ammoniaks zu Weingeist, oder Darstellung eines reinen Einfach-Ammoniakcarbonats,

vom

Prof. HUNRPELD ZU Greifswald.

Bei der Untersuchung eines ammoniakalischen Harns hatte ich gefunden, dass er, evaporitt und mit Weingeist destillert, ein Gas entwickelte, welches Kohlensäure war, und darauf ein ammoniakreiches Destillat gab. Wird Weingeist von 90° Tralles über dem gewöhnlichen kohlensauren Ammoniak erhitzt, so entbinden sich schon bei 380 R. einige Luftblasen, welche bei 40° schon ganz merklich, bei 45 - 50° ganz heftig werden; es ist nichts andres als kohlensaures Gas. Erhitzt man weiter bis zum Kochen, so sublimirt sich ein weisses Salz, was stark nach Ammoniak riecht, und von dem weiter unten die Rede Bei zureichendem Weingeist bleibt in der Retorte lein Rückstand, wenn das käufliche kohlensaure Ammoniak völlig reinist, aber in der Regel bleibt ein bräunlicher ammonial geruchloser pulvriger Rückstand, der im Weingeist nur partiell, in Aetzkalilauge aber fast ganz auflöslich ist. Ich habe nur wenig zur weiteren Lotersuchung gehabt, welche ihn als ein Gemenge von etwas Harz und einer olminartigen Substanz darlegte. Hiermit wäre ein Mittel gegeben, sich leicht ein reines kohlensaures Ammopiak zu verschaffen, was für die Analyse, bei welcher Spuren einer organischen Substanz verfolgt werden sollen, wichtig ist Wird eine wässerige Solution des käuflichen Salzes destillirt, so entwickeln sich erst Gasblasen von Kohlensäure gegen die Siedehitze, und ein nicht geringer Theil des Salzes scheint sich unzersetzt zu verstüchtigen. Destillirt man phosphorsaures Amwoniak, dem man einen reichlichen Zusatz von Phosphorsäure gemacht hat, mit Weingeist, so erhält man ein ammoniakhaluges Destillat. Dasselbe findet Statt, wenn Tartrat, Succinat, Nivat, Sulphat, Borat von Ammoniak mit Weingeist destillirt werden; das Ammoniak ging aber erst über, als der Spiritus zu tröpfeln begann. Am meisten zersetzbar zeigten sich Ammoniakborat und Phosphat, am wenigsten der Salmiak. Hier zeigte sich aber, dass die Destillation von wässeriger Auflösung eine intensivere Ammoniakausscheidung gab. Cyansaures Ammoniak erlitt keine Veränderung.

Das wenige Ammoniak, welches auch der frische Harn beim Abdampfen in einer Retorte im Wasserbade ausgiebt, scheint von dem Zerlegtwerden des geringen Ammoniakgehalts herzurühren, namentlich des phosphorsauren Ammoniaks.

Das spirituöse ammoniakalische Destitlat des obigen Versuchs mit dem gewöhnlichen kohlensauren Ammoniak, roch stark nach Ammoniak, setzte in der Kälte eine zartnadelige Salzmasse ah, während ein grösserer Theil noch aufgelöst blieb; bei längerem Stehen hatten sich grössere Krystalle abgelagert, die theils rhombische Säulen, combinirt mit dem rhombischen Oktaëder, theils rhombische Tafeln waren, und auch sonst die Eigenschaften des Einfachcarbonats von Ammoniak hatten. Zur vollen Entscheidung wurde noch folgender Versuch angestellt. Es wurde das aus dem spirituösen Destillat ausgeschiedene Salz in Wasser aufgelöst, davon die eine Hälfte mit Salzsäure neutralisirt, die andere mit Chlorbaryumauslösung heiss gefällt. wurden erhalten 0,50 Gr. Salmiak und 0,89 Barytcarbonat, in jenem sind 0,1597 Gr. Ammon nach der Analyse, da 100 Salmiak 31,95 Ammoniak enthalten, in dem Barytcarbonat sind 0,1994 Kohlensäure, da 100 Theile 22,414 davon enthalten. Es verhalten sich nun 0,1597: 0,1994 sehr nahe wie 43,689: 56,311, das ist wie die bekannte Zusammensetzung des Kinfachcarbonats von Ammoniak. Wegen des Verhaltens dieses Salzes an der Luft, einen Theil des Ammoniaks entweichen zu . lassen, konnte die Untersuchung nicht von einem Theil festen Salzes ausgehen. Ein Versuch der Art, dass fauliger Harn mit Alkohol destillirt wurde, zeigte, dass erst Kohlensaure überging, und darauf sich kohlensaures Ammoniak entwickelte. Falls man den Harnstoff durch Kochen mit Aetzkalisiüssigkeit ganz und bequem genug in kohlensaures Ammoniak verwandeln kann, liesse sich vielleicht auf das angegebene Verhalten desselben zum Weingeist eine neue Methode zur Bestimmung des Harnstoffs gründen. Auch der Aether, wenn man ihn über zerriebenem Sesqui - oder Bicarbonat von Ammoniak destillirt; entwickelt ganz hestig Kohlensäure beim Kochen, und es sublimirt sich endlich Einfachcarbonat von Ammoniak. Ich halte dafür, dass man die spirituöse Auslösung des auf die angegebene Weise leicht darstellbaren Einfachammoniakearbonats wird bequem bei der chemischen Analyse, und zur Erzeugung mehrerer Carbonate gebrauchen können, und finde auch den Grund der leichten Trennung der Kohlensäure aus dem gewöhnlichen Salze, durch den Alkohol und Aether, bis zum Einfachcarbonat mit darin, dass dieses letztere in jenen Flüssigkeiten in nicht geringer Menge auslöslich ist. In Beziehung mit dem abgehandelten Gegenstande stehen: die Beobachtung Schindler's und Winkler's, dass die Darstellung des Natronsesquicarbonats nur mittelst des Alkohols gelingt; die Versuche Pelouze's über den Einsluss des Wassers und des Alkohols auf Verwandischaften, so wie auch H. Rose's Versuche über die Kraft, mit welcher die 2te Hälfte der Kohlensäure in den Bicarbonaten von Kali und Natron zurückgehalten wird; s. Poggend. Annal. 1835, N. 1., Berzelius's Jahresb. 13, p. 67. u. weiter u. d. das. verz. O.

3) Ueber ein Schwefelblei-Chlorblei,

vom

Prof. HUNEFELD zu Greifswald.

Da ich schon zum zweiten Male bei den Erörterungen ther die Weinprobe in meinen Vorlesungen, in mit etwas Salzsiure versetzter Bleizuckerauflösung durch Schwefelwasserstoffwasser, statt des schwarzen einen gelbrothen bis rothen Niederschlag erhalten hatte, so unternahm ich die nähere Untermehung desselben. Nach einigen vergeblichen Versuchen ergab sich endlich, dass, wenn man in eine mässig verdünnte kalte Auflösung von Bleiacetat oder Bleinitrat (wahrscheinlich jedes auflösliche Bleisalz) ein mit Salzsäure mässig gesäuertes Schweselwasserstoffwasser einträgt, sofort eine erst gelbe, dann gelblich rothe, darauf rothe Trübung und Fällung entsteht, die bei übermässigem Hydrothion bräunlich, endlich schwarz wird, weswegen man auch schnell filtriren muss, um den kermesfarbigen Niederschlag als solchen zu fixiren. Man wird nach einigen Versuchen bald ermitteln, wie viel etwa Salzsäure hin zuzusetzen ist, um das Gesagte zu beobachten. Der mit Wasser abgespülte Niederschlag verhielt sich folgendermaassen: mit Wasser gekocht wurde er erst braun, dann schwarz, Silbernitrat fällte das Wasser weiss, käsig, abgedampft hinterliess es Chlorblei.

1

Mit Aetzkalistüssigkeit erhitzt, wurde er ebenfalls braun, dann schwarz, und jene enthielt Chlorkalium aufgelöst. wohl die Bildungsumstände, als auch diese und andere Versuohe zeigten, dass der Niederschlag Schwefelblei mit Chlorblei Die mittelst Aetzkalissigkeit eingeleitete quantitative Untersuchung verschiedener derartiger Niederschläge zeigte verachiedene Verhältnisse von Schwefelblei und Chlorblei. wiss haben wir hier mit einer chemischen Verbindung zu thun, die denen von H. Rose bestimmten Schwefelquecksilber. Quecksilbersalzen, noch mehr der von Duflos angegebenen und untersuchten Verbindung von Schwefelantimon und Chlorantimon analog ist, doch ist sie von sehr schwachem Zusammenhang, so dass schon kochendes Wasser, und wie es scheint, auch längere Zeit einwirkendes kaltes Wasser sie trennt. Am leichtesten gelingt die Verbindung so, dass man in eine Ausssung von Chlorblei in Wasser salzsäurehaltiges Schwefelwasserstoffgaswasser *), oder auch dieses ohne Säure in jenes mit Säure, deren günstiges Quantum man durch einige Proben ermittele, absatzweise einträgt; oder auch man versetzt eine verdünnte Bleiacetatauslösung mit Salzsäure, siltrirt und fällt das Filtrat mit salzsäurehaltigem Schwefelwasserstoffgaswasser. auf die zuerst gelblichrothe, dann rothe Trübung entstehende, beinahe mennigfarbene, trockne, braunrothe Niederschlag, welcher möglichst bald abzufiltriren ist, enthielt auf 80 Theile 45 Schwefelblei und 35 Chlorblei, welches einer Verbindung von 3 PbS + 2 PbCl-ziemlich nahe entsprechen würde. tersuchung wurde so gemacht, dass der Niederschlag mit Wasser und etwas Kali gekocht, darauf filtrirt, mit Essigsäure und Wasser ausgewaschen wurde. Aus dem, mit etwas Salpetersäure versetzten Filtrat wurde das Chlor durch Silber gefällt, wobei 35 Chlorsilber erhalten wurden, die ungefähr 34 Chlorblei berechnen lassen.

^{*)} Ein solches Hydrothionwasser lässt nach längerer Zeit den Schwefel in grossen, dem Glase nicht adhärirenden Flocken fallen. Ein /so äusserst schwach hepatisches Wasser, dass es nicht mehr hepatisch schmeckt, und auf Bleisalze nicht mehr wirkt, kann gleichwohl noch auf den Geruch wirken. —

4) Versuche über die Ursache der Schädlichkeit des Kohlendunstes,

vom

Prof. HUNEFELD zu Greifswald.

Unter den Preisaufgaben der Societé Hollandoise des Sciences à Harlem, vom Jahre 1829, befindet sich auch eine Frage in Bezug auf die bekannten schädlichen Wirkungen des Köhlendunstes.

· Als mir diese Aufgabe vorkam, arbeitete ich an einer polizeilichgerichtlichen Chemie, und so fühlte ich mich doppelt veranlasst, auf diesen Gegenstand, wenigstens versuchsweise, einzugehen. Das Toxicologische desselben als bekannt voraussetzend, sei davon nur Folgendes bemerkt: 1) der Kohlendunst wirkt auf verschiedene Individuen verschieden, namentlich ist er nervenschwächen, nicht recht respirationskräftigen Menschen besonder's und schnell schädlich; 2) man kann sich etwas an den Kohlendunst gewöhnen; 3) er ist im kalten Zimmer weniger schädlich als im warmen; 4) unter den initiativen Symptomen, man vergl. u. A. Orfila's Toxicologie, sind als charakterische besonders hervorzuheben a) eine eigenthümliche schwere, den Kopf gleichsam feststellende Kopfaffection, die besonders den oberen Theil der Stirn, die Gegend der Nath der Seitenbeine und den unteren Theil des Hinterhaupts einnimmt, b) eine auffallende Pressung gegen die Ohren hin, c) das Gefühl von Festgestelltwerden sämmtlicher Sinneswerkzeuge, besonders der Augen, deren Blick stier und wild wird, während das Bewustsein noch ein Weilchen fast unberührt ist, d) mit a) b) c) fast gleichzeitige Neigung zum Erbrechen, jedoch kann dieses Symptom sehr zurücktreten, e) Spannung, Starrung der Kiefer, als wenn sie zusammengehalten würden; ein leises Gefühl von Zusammenschnürung im Pharynx und Larynx. Es scheinen mir die Symptome, ich habe sie sehr häufig an mir studirt, zunächst auf den Nervus vagus gerichtet zu sein, die Interception der Leitung desselben anzudeuten. Dem Kohlendunst am meisten ähnlich wirkt auf mich der Aufenthalt in einer terpenthinölhaltigen Atmosphäre.

Es ist bekannt, dass man früher die schädliche Ursache

des Kohlendunstes in dem kohlensauren-, Kohlenoxyd- und auch wohl Kohlenwasserstoffgase und in einer desoxygenirten atmosphärischen Luft gesucht hat; aber weder chemische noch toxicologische Gründe sprachen dafür: Man athme nur eine, das eine oder das andere Gas enthaltende, noch respirable atmosphärische Luft ein, und halte sich ebenso so lange in demselben Raum auf, in dem einige frische Kohlen im Anglühen sind, man wird einen auffallenden Unterschied bemerken! Der unverkennbar eigenthümliche, brenzlich-säuerliche Geruch des Kohlendunstes zeigt deutlich, das noch etwas Anderes darin enthalten sein müsse, als jene Gasarten. Berzelius sagt in seinem Lehrb. d. Chem. vom Kohlendunst: "dieser schädliche gasförmige Körper ist weder kohlensaures Gas, noch Kohlenoxydgas, sondern ein brenzlicher Stoff von eigenthümlicher Zusammensetzung."

Um den Kohlendunst zu sixiren, wählte ich zuerst folgendes Mittel: ich bohrte eine irdene Tubulatretorte zur Seite an, passte einen kleinen, kräftigen Blasebalg luftdicht in diese Settenöffnung ein, nach dem die mit reinen frischen Kohlen bis 3/5 angefüllte Retorte unten bis zum Glühen gekommen war, und bliess in Intervallen und langsam den Dunst der Kohlen zuerst in Wasser, von diesem in Weingeist, darauf in Ammoniakliquor und endlich in Salzsäure haltiges Wasser; die Flaschen waren auf die bekannte Weise beweglich zusammengestellt. An der Entweichung des so specifisch riechenden Kohlendunstes, so wie an der reichlichen von Kohlenoxydgas, zeigte sich deutlich, dass die Vorrichtung noch eine unvollkommene Verbrennung gestattete. Das letztere Gas verursacht zuweilen während des Blasens kleine Detonationen durch die Oxydation zu Kohlensäure. Aus der vierten Flasche trat noch ein Glasleitungsrohr hervor, aus welchem ein fast geruchund wirkungsloser Dunst kam. Das Ergebniss nach einige Stunden fortgesetztem Blasen, unter Erneuerung der Kohlen, war, dass in den beiden letzten Flaschen nichts sixirt worden war, das Wasser nur einen schwach brenzlichen Geruch und Geschmack und eine geringe Opalescenz erhalten, dagegen der Weingeist Etwas aufgenommen hatte: Wasserzusatz machte seinen geringen brenzlichen Geruch und Geschmack sehr merklich, und trübte ihn weiss; Silbernitratzusatz färbte ihn nach

10 bis 12stündigem Stehen schwach hyacinth - amethystfarben.

Bei dem zweiten Versuch wurde nur Weingeist benutzt, da er sich zur Fixation ausreichend gezeigt hatte. Hier stellte sich deutlich heraus, dass der Kohlendunst am stärksten zu Anfange der Gluth sich bildet, noch entsteht, wenn noch Kohlenoxydgas sich bildet, und mit bläulicher Flamme hervordringt, und die Communication mit der atmosphärischen Lust nicht so viel beträgt, dass die schwache Rothglühhitze bis zur gelblichen Flamme des Kohlenoxydgases sich verstärkt. So wie die Kehlen anfangen, zusammenzusinken, sich mit Asche zu bedecken und abzurunden, hört die Entwickelung des Kohlendunstes auf, der Weingeist nimmt dann nichts mehr auf und man kann in der Nähe des Entwickelungsrohrs des Apparats die durchgeblasene Lust ohne Benommenwerden des Kopses ertragen.

Der mit Kohlendunst möglichst beladene Weingeist von brenzlich rauchigem Geruch, den er besonders durch Wasserzusatz, wélcher ihn opalescirte, gewann, wurde in einer pneumatischen Destillirgeräthschaft im Wasserbade destillirt: es zeigte sich keine Gasentbindung, gegen das Ende der Destillation wurde der Retorteninhalt trübe und weisslich gelb; es blieb zurück ein geringer Theil eines festen, bräunlichgelben, fast geruchlosen. geschmacklosen, zum Theil in Wasser, zum grösseren in Weingeist oder Terpenthinöl auflöslichen Körpers. Das Destillat roch noch brenzlich, besonders der zuletzt übergehende mehr wässerige Antheil, ein wenig in das Säuerliche ziehend, und dieser wurde, mit einigen Tropfen Silbernitrat versetzt und dem Tageslicht exponirt, schwach röthlich, gab mit demselben und auch mit Bleiacetat weisslich gelbe Trübungen, und röthete schwach das Lackmuspapier. Unter dem Verdampfen geathmet, bewirkte das wässerige Destillat ein geringes Kopfweh, was sich durch Aufriechen von Ammoniak augenblicklich verlor.

Die bisherigen Versuche hatten mich auf den Gedanken geleitet, dass der schädliche Stoff des Kohlendunstes nicht aus den Kohlen selbst, sondern aus einer in ihren Poren verdichteten und geschützten, pyrochemisch – organischen Substanz resultire. Wie stark die organische Substanz unzersetzt in den Poren der Kohle, bei unfreiem Feuer, zurückgehalten werde, batte sich schon aus der Behandlung einer Partie zusammen.

gepressten und ausgetrockneten Kienrusses ergeben: dieser kann in einer rothglühenden Retorte mehrere Stunden erhitzt werden, ohne dass, falls er nicht naphthalinhaltig ist, mehr übergetrieben wird, als einige Tropfen der gewöhnlichen Brenzproducte, obwohl geistige Auflösungsmittel mit ihm sich stark färben; dagegen geht ein dicker Rauch von Brenzproducten hervor, wenn sie in der Art des obigen Versuchs mit den Kohlen gehandhabt wird.

Wenn man die in einem oben nicht ganz verschlossenen Schmelztiegel gut ausgeglüheten Kohlen zum Versuch nimmt, so erhält man keinen Kohlendunst, und die in der Art des folgenden Versuchs angestellte Behandlung gab auch ein negatives Resultat.

Es wurde eine Partie groben Pulvers von guten Meilerkohlen mit Wasser, verdünnter Schwefelsäure, Weingeist, verdünnter Kalilauge ein Mal kalt, ein andres Mal heiss extrahirt; nur im letzteren Falle nahmen die beiden letzteren etwas auf, und es war dennoch nöthig, heiss zu filtriren, um nicht wieder das Extrahirte in die Kohle zu verlieren. — Zuletzt wurde . kalihaltiger Weingeist angewandt, und das Extrahirte, von gelblicher Farbe, destillirt, bis der, bei Wasserzusatz opalescirende Weingeist ganz herüber war. Der Rückstand wurde mit verdünnter Schwefelsäure im Wasserbade destillirt; das Destillat reagirte schwach sauer, hatte ganz merklich den brenzlich-säuerlichen Geruch der beginnenden, noch prasselnden Kohlengluth, erregte, erhitzt und verdampft in mehreren Individuen Kopfschmerz und Neigung zum Uebelwerden, und gab mit Silbernitrat eine weisse Trübung, welche sich doch aber als eine von Chlorsilber herrührende, durch Spuren von Chlorkaliumgehalt der Kalilauge bedingte, erwies. Es wurde daher mit etwas Silbersulphat versetzt, filtrirt und abermals destillirt; sie trübte nun weder Silber - noch Quecksilberoxydulsalz, reagirte aber dennoch schwach sauer. Da der wässerige kalische Auszug, auf die angeführte Weise behandelt, sich ebenso verhielt, so konnte die Säure nicht ein Resultat der Einwirkung des Alkalis auf den Alkohol sein; obschon die Extraction der Koh-Spirituszusatz viel stärker geschieht. Der Rückstand von der Destillation mit Schwefelsäure wurde mit Kali gesättigt, verdampft, und in Weingeist und Terpenthinöl digeber bräunlichgelb, und hinterliess beim Verdampfen einen bräunlichen, harzartigen Körper; dieser war bei der gewöhnlichen Temperatur weich, fast ganz geruchlos, leicht auflöslich in Weingeist, die Auflösung rengirte schwach sauer, und schmeckte bitterlich, leicht auflöslich in Aether, erhitzt etwas nach Terpenthin riechend, mit Flamme brennend; Wasser machte die geistige Auflösung milchigt. Die so wiederholentlich extrahirten Kohlen entwickelten entschieden weniger Kohlendunst, und würden wahrscheinlich gar keinen gegeben haben, wenn sich die Kohle hätte vollständig extrahiren fassen.

Der abgezogene Weingeist, s. oben, gab, mit etwas Silbernitrat versetzt und dem gewöhnlichen Tageslicht ausgesetzt, nach 8 bis 10 Stunden eine schmuzigrothe Färbung, wie sie in derselben Zeit ein etwas fuselölhaltiger Weingeist gab.

Aus den bisherigen Versuchen hatte sich ergeben, dass das Schädliche des Kohlendunstes wahrscheinlich ein flüchtiges brenzlichsäuerliches Princip sei, und zwar einer von den pyroshemisch-organischen Stoffen, welche unter den gewöhnlichen Luständen des Verkohlungsprocesses in den Poren der Kohlen bartnäckig zurückgebalten werden. Für die acide Natur sprach schon die antidotische Wirkung des Ammoniaks, besondens aber dentet sie an der Versuch, dass Phosphersäure sofort den Geruch des Kohlendunstes aus der mässig evaporirten kalischspirituösen Flüssigkeit entwickelte, und dieser wieder durch Alkali indifferencirt werden konnte. Hiermit hängt auch wohl ausammen, dass der Dunst von Torfkohlen, die mehr oder weniger Ammoniak entwickeln, weniger und auch anders schädlich wirkt als Kohlendunst.

Die Versuche wurden unterbrochen, und erst nach einigen Jahren ging ich an die Fortsetzung. Für dieselbe wurde ein sogenannter Lohgrapen von Gusseisen benutzt, um eine grössere Masse Kohlen behandeln zu können, und dessen luftdicht verstrichener Deckel mit zwei Oeffnungen versehen, eine für den Blasebalg, die andere für den Austritt des Dunstes; dieser wurde in natronlaugehaltigen Weingeist eingetrieben. Nachden diess mehrere Stunden geschehen war, wobei das Natron fast ganz zum Bicarbonat geworden, wurde die etwas rauchigt niechende, etwas gelbliche Flüssigkeit filtrirt, und abgebrochen

destillirt, wobei der Tubulus der Vorlage mit einer Gasentwickelungsröhre versehen war. Es entwickelte sich kein Gasder übergehende Weingeist roch etwas rauchig - brenzlichopalescirte ganz wenig, wenn er mit Wasser versetzt wurde, und entwickelte nun jenen Geruch stärker, welcher sehr leicht etwas Kopfschmerz verursachte.

Der Retortenrückstand wurde mit überschüssiger verdünnter Phosphorsäure versetzt, und im Wasserbade destillirt. Es
entwickelte sich kein Gas; das Destillat roch brenzlichsäuerlich
wie der Dunst erglimmender frischer Kohlen, reagirte schwach
sauer, gab mit den bekannten Reagenzien keine Niederschläge
und Veränderungen, war indifferencirbar durch Alkali, und bewirkte, eine Zeit lang berochen, alle Symptome eines sehr verdünnten Kohlendunstes, mitunter Neigung zum Uebelwerden.

Das verdünnte Destillat wurde abermals mit Natron gesät tigt, darauf im Wasserbade getrocknet, mit feuchter Weinsteinsäure gemengt, und destillirt. Das Destillut war farblos, hatte den Geruch der erhitzten frischen Kohlen, schmeckte schwachsänerlich, reagirte sauer auf Lackmus, gab mit Bleiacetat und Silbernitrat keinen Niederschlag, war ziemlich leicht flüchtig und verursachte, beim Verdampfen gerochen, sehr bald eine eigenthümliche Spannung und Betäubung im Kopf. Was ich an mir constant erzeugen honnte, war Folgendes: nach einem' 9 bis 3 Minuten langen Riechen entstand das Gefühl eines beginnenden leichten Schwindels, darauf ein Druck um die Stelle der grossen Fontanelle, der sich nach hinten und zur Seite verbreitete; fast gleichzeitig entstand Druck in der Stirn, Pressung gegen die Ohren, dann das Gefühl der Fixation der Augen, Druck gegen die inneren Augenwinkel, erschwerte Bewegung in den Schliessmuskein der Augen, Starrheit und auch zum Theil Wildheit derselben, das Gefühl des Berauschtwerdens, und nicht seiten auch Neigung zum Uebelwerden. Da es nothwendig war, die in Rede stehende Substanz toxikodynamisch weiter und zwar an andern Individuen zu prüfen, und sich bereits gefunden hatte, dass das Kohlendunstgift bereits in den Kohlen präexistirte, so wurden noch gegen 2 Pfunde groben reinen Kohlenpulvers mit Weingeist und Aetzkalilauge kochend extrahirt, das Extrahirte, von bräunlichgeiber Farbe (mitunter erhält man wohl eine braune) Tinctur) verdampft, und mit Weinsteinsäure und etwas Wasvon der Concentration der giftigen Substanz her, ausser dem angegebenen Geruch den des Fettigen, verhielt sich sonst chemisch und dynamisch gleich dem obigen, nur dass die Intoxicationssymptome schneller und stärker waren, so dass die verschiedenen prüfenden (männlichen) Individuen constant jenen Symptomen unterlagen. Besonders wichtig ist die constante Erscheinung, dass dieses Kohlendunstgift nicht eigentlich wirklichen Kopfschmerz erzeugt; denn dieser würde die Gefährdeten erwecken vor der Lebensgefahr! Zur therapeutischen Behandlung der in Kohlendunst Asphyxirten würde die vorsichtige Mitanwendung des Ammonlaks gehören.

Ich glaube das Gift des Kohlendunstes Kohlenbrandsäure nennen zu dürfen, denn die in Rede stehende Fiüssigkeit, viel füchtiger als Essigsäure, hatte alle Charaktere einer flüchtigen azotlosen Säure; sie war nicht Essigsäure, nicht Ameisensäure, sieht Blausäure, obschon sie die erste zu kleinen Theilen zu enthalten schien. Ihre chemischen Kriterien noch weiter zu constatiren, muss ich einer späteren Musezeit überlassen; vergleiche das Obige.

Nach Franz Döbereiner enthält die käufliche Knochenkohle, ausser Sticktsoffkohle und basisch-phosphorsaurem Kalk, etwas Chloroatrium, pyrophosphorsaures und kohlensaures Natron
und Schwefelcalcium, aber keine Cyanverbindung. Ich habe nicht
versucht, ob Thierkohlen Kohlendunst geben können, und ich zweiste
daran, auch würde die Ammoniak bildung der Schädlichkeit schon
begegnen. Der Dunst der Thier - und Torfkohlen, wenn der
Ofen zu frühe geschlossen wird, scheint den Träger seiner
Schädlichkeit zunächst oder allein in den ammoniakalischen und
empyreumatischen Theilen zu haben, wesswegen er auch mehr
den Process des Athmens ergreift, den der Dunst von Hotzkohlen zuerst nicht berührt. — Im Uebrigen muss wohl bedacht werden, dass nicht jeder Ofendanst Kohlendunst ist.

Eine Untersuchung der Meilerkohlen auf organischen Gehalt scheint noch nicht augestellt worden zu sein.

Was ich darüber hierher Gehöriges finde, ist in Leop. Gmelin's Chemie II. p. 1187 enthalten; es heisst daselbst in einer Ann.: "Folgende Gründe machen es wahrscheinlich, dass die durch gelindes Glühen organischer Verbindungen erhaltene Kohle

noch als eine organische Verbindung zu betrachten ist: 1) Die Pflanzenkohle enthält noch Wasser - und Sauerstoff, sofern sie beim Weissglühen Kohlenoxydgas und Wasserstoffgas entwikkelt u. s. w.; die Thierkohle enthält ausserdem noch Stickstoff; die Kohle ist also noch eine bald ternäre, bald quaternäre Verbindung, so lange nicht bewiesen wird, dass sich der Sauer -, Wasser - und Stickstoff in andern, binären Verbindungen in der Kohle besinden. 2) Die Kohle liesert mit Salpetersäure den künstlichen Gerbstoff, der zwar nicht sowohl mit dem eigentlichen Gerbstoff, als vielleicht mit andern Substanzen, die sich bei Einwirkung der Salpetersäure auf ausgemachte organische Verbindungen erzeugen, Analogie hat. Während sich gemeiner Kienruss sehr leicht in erhitzter Salpetersäure zu dieser Substanz auflöst, so thut es weissgeglühter nur theilweise und schwierig, und die durch Zersetzung des kohlensauren Natrons mittelst Phosphors erhaltene unorganische Kohle lieferte mir zwar mit Salpetersäure etwas braune Flüssigkeit, die jedoch den Leim nicht fällte. - Freilich bleibt es nirgends schwieriger als bei der Kohle, die Grenze zwischen organisch und unorganisch genau zu bestimmen." Ich glaube durch die vorstehenden Untersuchungen zugleich dargelegt zu haben, dass die gewöhnlichen Kohlen (und ich habe sehr vorschiedene, und durchaus von unverkohlten Stellen freie, geprüß) noch organische Theile enthalten, und zwar finden sich darunter Harz und eine Brenzsäure, von denen die Rede gewesen ist. Obschon ich noch späterhin mehrere Richtungen des Gegenstandes verfolgen und bekannt machen werde, so glaubte ich doch denselben, nachdem ich ihm eine geraume Zeit gewidmet habe, hier schon schliessen zu können.

5) Zur Chemie des diabetischen Harns und Harns überhaupt, über die Scheidung des Harnstoffs vom Zucker,
so wie über die qualitative und quantitative Bestimmung
des letztern, und seine Umbildung in Ameisensäure,

v o m

Prof. Hünefeld zu Greisswald.

In den letzten zehn Jahren sind hier und in der Umgegegend wohl 7 — 8 Diabetes-mellitus-Patienten zur klinischen Behandlung gekommen. Früher wurde nur eine ganz gewöhnliche qualitative chemische Untersuchung verlangt, späterbin. als mit auffallendem Erfolge das Kreoset gebraucht wurde, chne aich aber doch als wirkliches Heilmittel darzulegen, wurde eine genauere Untersuchung, eine beinahe quantitative, von 8 zu 8 Tagen ein halbes Jahr hindurch fortgesetzte, nöthig, oder mir doch für einen gewissenhaften Bericht an den Director der hiesigen Klinik, Geh. R. Proc. Berndt, wünschenswerth. Hier stiess ich denn auf mancherlei Neues, auf mancherlei Schwieriges, und nur hiervon will ich ausführlicher reden, von den früheren experimentellen Ergebnissen nur das Wichtigste in aller Kürze dem Leser zusammenstellend: 1) Das spec. Gewicht des diabetischen (Morgen-) Harns ist, selbst bei verschiedenen Individuen, ziemlich constant, und somit ein ganz wichtiges Zeichen; ich habe es bei 5 Individuen in 40 verschiedenen Zeiten untersucht, und dabei erhalten die Zahlen: 1,030; 1,033; 1,034; 1,036; 1,037; 1,038; 1,039; 1,040; 1,041; das Mittel von diesen Zahlen würde sein 1,036. 2) Die Farbe des diabet. Herus ist nicht bei allen Individuen blass, sondern sehr häufig such die des gesunden; die constante Blasse gehört einer tieferen Krankheit an, bei welcher der Harn fast nur eine Zukkcranflösung mit einigen Antheilen Schleim und Speichelstoff und Kochsalz darstellt. 3) Der diabetische Harn ist fast immer trübe; erscheint er klar, so kann er dessen ungeachtet doch dieselbe Countitat Zucker entbalten; durchs Filtriren wird er immer klar, is Trube wird verursacht durch knochen-kalkphosphathalligen Schleim, welcher im Kalten zum Theil berausfällt, und, wegen der Viscosität des Harns durch den Zucker, nur langsam niederfällt. 4) Der Geruch des diabetischen Harns liegt zwischen dem then gelassener Kuhmilch und Weissbier und ist ziemlich constant. 5) Nähert er sich dem letztern mehr, so reagirt er eben so sauer, ja noch mehr, als gesunder Harn; er hat dann wohl schon die Gährung in der Harnblase begonnen, wenigstens dürste diess im Sommer Statt finden. 6) Es sind mir zwei Fälle vorgekommen, wo der frischgelassene, sonst gewöhnlich sauer reagirende Harn ammoniakalisch roch, alkalisch reagirte, denuoch reich an Zucker war, übrigens aber noch etwas Harnstoff enthielt; 21,332 Grammen dieses Harns forderten 9 Tropfet Salzsaure zur Battigung, dieselben forderten dazu 0,180 Grammen

hoblensaures Ammoniak; der Harn enthielt also etwa 0,89 p. C. kohlensaures Ammoniak. Ich halte diesen Harn für eine seltene Erscheinung, die ich mir nur so erklären kann, dass vielleicht der Harnstoff zum Theil als cyansaures Ammoniak ankam, welches in kohlensaures Ammoniak zerfiel - denn eine etwas barnstoffhaltige Zuckerausösung hält sich unzersetzt sehn lange. Sollte vielleicht die materielle Seite des Diabetes zum: Theil darin bestehen, dass statt des Harnstoffs im Blute cyansaures Ammoniak gebildet, dieses wieder bis zur Niere koblensaures Ammoniak würde, dessen Thätigkeit heftig reize? 😅 liesse sich dann auch eine bessere Erklärung vom Diabetes insipi-.. dus geben. 7) Der Geschmack des durch Verdampfung concentrirten diabetischen Harns ist eben so oft unkenntlich süse, wie dag Gegentheil; im erstern Fall enthält er reichlich Kochsalz, was überhaupt in demselban häufig in auffallender Menge vorkommt der Geschmack ist ein schwankendes Kennzeichen. 8) Es muss schon der diabetische Harn sehr dem gesunden sich nähern, wenn er nicht einen Rückstand geben soll, der eigenthümlich syrupartig riecht; diess ist auch der Fall mit einem diabetischen Harn, der über dem Salzigen nichts Süsses schmecken lässt. 9) Für die Evaporation des diabetischen Harns his zur Trockne, ist zuletzt die Temperatur von 80° schon zu hoch; es findet zum Theil Zersetzung des Syrups Statt; man muss zuletzt ein Weingeistbad anwenden, oder am besten die Eindickung im Exsicoator geschehen lassen; ohne diese Rücksicht ist eine genaue Untersuchung des diabetischen Harns gar nicht möglich, denn die den Zucker begleitenden Extractivstoffe sind sehr leicht zersetzbar, und ertragen eine Temperatur von 80° R. nicht. 10) Der diabetische Harn giebt bel 800 R. immer ein säuerliches Destillat, der gesunde und andre Harn ein indifferentes oder schwach ammoniakalisches. 11) Des normalen Quantität des Harns entspricht nicht immer die normale Qualität, wovon weiter unten noch die Rede sein wird. 18) Setzt man zum gesunden Harn einige Tropfen (auf 8 Loth etwa-6-10 Tr.) einer Säure, so färbt sich deraelbe binnen Kurzen eigenthümlich bräunlich, nod es schlagen sich mehr oder wenigen gefärbte Körner von Harnsäure oder saurem Urat nieder; es in Immer eine Seltenheit, wenn der diabetische Harn unter dem selben Umständen dieselbe Färbung annimmt, und jenen Niederschlag giebt; vollkommen diabetischer Harn bleibt fast unveränd

tert#). 13) Die feuerfesten Antheile des Harns können so bestimmt werden, dass man den scharf eingetrockneten Harnrückstand in einer Medicinslasche bei allmählig gesteigerter Sandcapellenhitze verkohlt, so dass man znletzt den mittlern Theil des Bodens herausschlägt, die Flasche beinahe umkehrt, und auch noch auf die obern Antheile das Feuer wirken lasst, hierauf die Kohle auswäscht, dann trocknet, mit reiner Mennige mengt und in einem Porcellantiegel glüht, darauf mit verdünnter Salzsäure extrahirt, mit Schwefelwasserstoffgas fällt, jege und diese Anwaschung verdampft und wägt. 14) Die Menge des Wassers des Harns oder sein fester anorganischer und organischer Rückstand lässt sich ziemlich genau auf foigende Weise bestimmen: ein mässiggrosser Fliesspapierstreifen, wird, nachdem er eine Zeit lang über trocknem Chlorcalcium gehangen hat, gewägt, darauf mit Harn benetzt, und in einem Cylinderglase, auf dessen Boden sich etwas Wasser befindet, sum Abtröpfeln gehängt, dann vorsichtig zusammengefaltet, darauf mittelst eines feinen Platindraths, dessen Gewicht man compensirt \$\$), an die Waageschale gehängt, welche in jenem Cylinder sich frei bewegen kann, gewägt, dann wieder in jener Temperatur getrocknet, und abermala, und zwar in dieser, gewägt. Eigener ein und derselbe Harn, den ich auf diese Weise 3 Mal hinter einander bestimmte, zeigte 0,06285, 0,06313, 0,064 Rückstände aus 100 Theilen. 15) Schüttelt man Harn mit einer hinzerchenden Menge Aether stark zusammen, und lässt ihn dann ruhig stehen, so sondert sich der Aether in der Form ines dicken, lockern Schleims ab; es ist diess ein Aggregat von Aether und Harnschleim mit etwas Speichelstoff. 16) Veretzt man den diabetischen Harn mit gleichen Theilen Brennspritus, and erhitzt man dieses Gemenge, so erscheint eine Tribung, und bem Erkalten setzt sich eine schleimige Substanz ab, die Schleim - und Speichelstoff ist; erhitzt man diese

^{*)} In einigen Fällen hatten einige Tropfen Säure (Schwefelsäure) un diabetischem Barn bei längerem Stehen braunrothe Flocken ge-fällt: sie bestanden aus Harnsäure, verbunden mit einem in Weingest amethystfarben, in Terpenthinöl braunroth sich auflösenden Pigment.

^{**)} Man kann auch ein Menschenbaar um Tragfiden der Waag-Thale spannen, und das Papier darauf legen.

ein Weilchen in Weingeist, filtrirt diesen ab, weicht mit wässerigem Weingeist und erhitzt mit Wasser, so bleibt der Schleim, verhärtet, zurück, der Speichelstoff löst sich auf. Seine Auflösung fallt Sublimat, Gallusinfusion, basisch und neutrales Bleiacetat, Silbernitrat nicht. — Der Speichelstoff scheint im Verhältniss zum gesunden Harn im diabetischen zu prävaliren *). 17) Die Säure des gegohrenen diabetischen Harns ist Essigsäure, enthält er ziemliche Antheile von Harnstoff, so bildet sich wohl Ammoniak, aber es wird zu Acetat; ein diabetischer Harn, der bei seiner Zersetzung einen Ammoniakgehalt und also alkalische Reaction gewönne, ist mir nicht vorgekommen. 18) Destillirt man diabetischen Harn im Wasserbade, so ist das erste Destillat etwas sauer (Essigsäure vom zersetzten Sydas folgende beinahe indisserent, das weitere ein Mi-Der gesunde Harn giebt kein säuernimum ammoniakalisch. lich rengirendes Destillat, vielmehr entwickelt sich zuletzt etwas Ammoniak, was zum Theil die Säure des Harns neutralisirt, so dass der Inhalt der Retorte gegen das Dicklichwerden die saure Reaction verliert. ammoniakalische Destillat Diess braust soga: mit Salpetersäure, und wird mit derselben schwach rosafarben, wenn sie nicht Chlor enthält; die Röthung bewirkt auch Salzsäure, mit dieser gesättigt, wobei ein auffallender Harngeruch sich entwickelt, und verdampst blieb Salmiak zurück mit einer organischen Substanz gemengt, die im Feuer schwärzte. 19) Zur Darstellung des Harnstoffs giebt es verschiedene Methoden; ich habe sie fast alle geprüst, aber zu einer zufriedenstellenden quantitativen Scheidung des Urées scheint noch keine zu führen. Ich gebe einer eigenen unter den bisherigen den Vorzug: Man versetzt den Harn mit 13 - 12 seines Volumens Spiritus sulphurico-athereus (oder mit Aether und Weingeist) und augleich 10 - 13 Tropfen Salzsaure (auf 10 - 13 Loth Harn), schüttelt ihn damit, erhitzt bis zum Kochen, gieset

⁴¹ Ob der Speicheletoff sich bis zur Harnblase erhält, oder auf dem Wege dahin aus dem Kiweissstoff producirt wird? Eiweissstoff habe ich nie im diabetischen Harn gefunden. Sehr empfindlich auf dieselben wirkt Chromeäure: schon bei der gewöhnlichen Temperatur, noch leichter beim Erhitzen, findet Gerinnung Statt, und es scheidet sich das Albumen in gelben Flocken aus. Die Aufänung der Mangansäure wird durch Dweiss angenbheklich entfärbt.

an dann in ein durch einen Feuersteln etwas rauh gemachtes Glas 4), und lässt davon die Hälfte längere Zeit stehen; der Niederschlag führt zur Bestimmung des Schleims, des Speichelstoffs, und der Harnsäure. Die andere Hälfte versetzt man mit Ammoniak im Ueberschuss; der Niederschlag führt zur Bestimmung der unlöslichen Phosphate, wobei jene Summe abgezogen wird. Der Aether-Weingeist schützt den Harn Jahre lang vor Zersetzung. **) Der mit Ammoniak versetzte u. s. w. Harn wird im Wasserbade bis zur Trockniss destillirt, wobei 30) zu berücksichtigen ist: Am besten ist es, die Destillation obne Berührung der atmosphärischen Luft, und zwar unter Wasserstoffgas vorzunehmen, s. Berzelius Lehrb. d. Chemie IV. 2. Art. Abdampfung. Der Rückstand wird mit 90 - 96 p. C. Weingeist digerirt, bis sich nichts mehr auflöst, darauf das Unaufgelöste abfiltrirt, das Filtrat mit der Hälfte und mehr reinen Aethers versetzt, welcher noch einige Salze, Extractivstoff u. dgl. fällt, und gekältet. Das, was noch aufgelöst bleibt, st grösstentheils ein reiner Harnstoff, jedoch noch etwas gelbich und nach Honig riechend, durch einen eigenthämlichen Extractivatoff, von dem er auf die bekannte Weise befreit wird, der jedoch so wenig beträgt, dass man den in blumigen Nadein dem Evaporationsgefäss anhaftenden Rückstand, für die medico-chemische Analyse wohl als Harnstoff berechnen kann. Am meisten ist zu beachten, dass in dem vom Aether bewirken flüssigen Niederschlag kein Urée zurückgehalten werde.

Auf diese Weise zeigte es sich ganz deutlich, dass der Harn weder Harz noch Moder schon gebildet enthält. Das Färbende des Harns ist ein gelblicher, honigartig riechender Extractivatoff, der durch Säuren, besonders anorganische, leicht gebräunt oder geröthet wird, und unter diesem Einstuss allmählig sich verändert. 21) Aus diesem und dem unter 17) erörterten füchtigen Harnriechstoff, wahrscheinlich einer den füchtigen Fettsäuren analogen Substanz, ist wohl der eigenthümliche Geruch des frischen Harns zusammengesetzt.

^{*)} Bekanntlich befördert dieser Handgriff die Ausscheidung der Harnsäure sehr.

^{**)} Vergl. meinen Aufsatz über die Benutzung der conservativen Kraft des Kreosots bei chem. Analysen organischer Körper.

18

Die quantitative Bestimmung des Harnzuckers.

Gar nicht selten ist der Zuckergehalt des diabetisches Harns, namentlich wenn die Krankbeit sich nicht vollständig; entwickelt, oder auch zur Besserung tendirt, schwierig qualitatir anzugeben; indem der Geschmack desselben durch den des reichlichen Kochsalzgebalts, und auch durch den des nech vorhandene oder schon wieder gebildeten, in der Menge gewöhnlich sehr schwankenden Harnstoffs sehr unterdrückt, ja ganz unmerkbar wird. Es kommt hinzu, dass es noch einer genauen oder wiederholten Analyse des Krümelzuckers bedarf, um aus der Menge der Kohlensäure den Zucker berechnen zu können. Besteht 📽 aus 12 At. Kohlenstoff, 14 At. Sauerstoff und 28 At. Wasser stoff, so müsste er zum Rohrzucker im Verhältniss von 1:1,157 weniger Kohlensäure liefern, als dieser. Vergl. Wackenro. der über die Bestimmung des Zuckers im diabetischen Ham-Schweigger-Seidel's Journ. n. R. VII., Zenneck, über die Bestimmung des Zuckergehalts eines Extracts mittelst Gahrung Buchner's Rep. XLVI. Andre empirische Mittel reichen aus nicht aus, Sicherheit zu gewinnen, und unter den chemischen Beweisen ist, unter den angegebenen Umständen, der Gährungeversuch gar nicht selten negativ, abgesehen davon, dass die Anstellung desselben zeitraubend, für den Ungeübten nicht zur verlässig genug ist, der Zucker nicht voll ausgähren, und aus ser ihm wohl auch noch einige andre Stoffe Kohlensäure en wickeln können.

Zuvörderst pröfte ich mehrere Körper in ihrem Verhalte zum diabetischen und gesunden Harn, um auffallende Unterschiede zu beobachten. Von vielen geprüften Körpern fand ich nur die Chromsäure als ein ganz hrauchbares qualitatives Redgens. Versetzt man etwa vier Unzen diabetischen Harn (ich habe die Versuche mit sechs verschiedenen diabetischen Harnen angestellt) mit 6 Tropfen Chromsäure, und stellt das Gläschen an ein lichtvolles Fenster, so wird die Flüssigkeit bald bräunlich gelb, nach längerem Stehen bräunlich grün, endlich schmuzig grüt (durch gelindes Erhitzen lassen sich diese Veränderungen schnell bewirken). Wasser mit Weingeist, Essigsäure, Ameiseusäure, Gummi, Schleim, Speichelstoff, Bernsteinsäure, Eiweise, Harnstoff u. m. a. S., mit derselben Menge Chromsäure unter denstoff u. m. a. S.,

Neigung ins Grüne trat erst nach wochenlangem Stehen ein.

Besonders auffallend und schnell bewirkte die Grünung der Chromsaure, Reduction zum Oxydul, der diabetische Harn, welsher fast nur Zucker enthielt, und ganz besonders dann, wenn er bereits in Gährung gegangen war. Versuche mit gesundem Harn, welchem Rohrzucker, künstlicher Krümelzucker, Honig, Milchzucker, Manna, reiner diabetischer Zucker zugesetzt worden war, desgleichen mit der wässerigen Auslösung dieser Substanzen, liessen jene Grünung der Chromsäure nicht, sondern, auch bei mehrtägigem Stehen, nur Bräunung wahrnehmen, so dass ich pur vermuthen kann, dass der diabetische Harn eine soch unbekannte Substanz enthalte, der die angegebene Eigenschaft angehört. Vielleicht ist sie ein eigenthümlicher, leicht exyditbarer Extractivetoff, denn das auffallend nach Honig riebbende Evaporat eines längere Zeit gestandenen und vergohresen, vollkommen diabetischen Harns (er stellte fast nur eine Euckerauslösung dar) trat an Alkohol eine Substanz ab, welshe die Chromsäure sehr bald grünte, ohne einen Niederschlag zu erzeugen. Das von der Alkoholbehandlung Restirende zeigte liese Reaction nicht. Rosinenaufguss und ein gewöhnlicher, nicht zu stark gekochter Syrup, bewirkten die Grünung auch, desgleichen allmählig eingedampster diabetischer Syrup, was wohl die aufgestellte Meinung bestätigt.

Löst man natürlichen oder künstlichen Harnstoff in Alkobol auf, und setzt dann ½ bis ¾ und noch mehr Aether hinzu, so findet keine Fällung desselben Statt, auch löst sich eine
nicht unbedeutende Menge Harnstoff in solchem Aetherweingeist
zuf, während in reinem Aether nur ein Minimum aufgelöst bleibt.
Löst man Zucker in 90 — 96 p. C. Weingeist auf, und setzt
zun in obigem Verhältniss Aether hinzu, so wird die Flüssigkeit weiss, und es fällt der Zucker in kleinen Krystallen heraus.
Versetzt man die alkoholische Harnstoffauflösung, oder das weingeistige Extract eines im Wasserbade evaporirten zuckerhaltigen
Harns mit Aether in d. ob. Verh., so fällt der Zucker heraus,
in letzterem Fall scheidet sich eine gelbe, syrupartige, salzig
süsse Flüssigkeit ab. Dasselbe geschieht mit dem diabetischen
Harn, nachdem man ihn im Wasserbade evaporirt und mit Spiritus
rectificatissimus extrahirt hat; die gleichfalls syrupartige Ablage-

rung besteht fast nur aus Kochsalz, Harnzucker, und in Weingein auflöstichem Extractivstoff und Harnsalzen. Man hat darauf zu sehen, dass man durch einen nochmaligen Aetherzusatz und eine gelinde Frostmischung alles durch Aether Fällbare fälle. — In der Flüssigkeit bleibt der Harnstoff, den man nun, falls er nicht gans rein ist, auf die bekannte Weise rein darstellt, obwohl diess für der ärztlich-chemischen Versuch nicht nöthig sein dürfte. Uebrigent dürfte man wohl nur den Harnstoffrückstand mit Kali zu gleichet Thellen versetzen, in einem Destillationsgefäss im Wasserbade längere Zeit erhitzen, um den Harnstoff zu kohlensaurem Ammoniak umzuwandeln, darauf mit gewöhnlichem Alkohol destilliren, und die Dämpfe desselben in salzsaurem Wasser auffangen, um det Harnstoff dann aus dem Salmiak zu bestimmen. Vergl. hiermit im Zusammenhange meinen Aufsatz über das Verhalten der känstichen kohlensauren Ammoniaks zu Weingeist.

Versetzt man den Harnzucker mit Mangansuperoxyd und verdünnter Schwefelsäure nach Döbereiner's Methode, 🚓 bildet sich ebenfalls Ameisensäure und Kohlensäure, zuweile auch etwas Essigsaure (von den verschiedenen Prüfungsmittel welche wir für Ameisensäure haben, halte ich das Quecksilberoxydulnitrat für das beste und sieherste, da es auch noch in verdünnten Zustande der Ameisensäure wirksam bleibt). Ameisensäure bildet sich auch, wenn chromsaures Kali, Schwefelsäure und Wasser auf Zucker und diabetischen Zucker heis wirken; es entwickelt sich mit hestigem Brausen Kohlensäure dabel bildet sich Ameisensäure, und die Flüssigkeit färbt sich gran; ist der Zuckerantheil reichlich, so bildet sich wenig Ameisensäure, und die gewöhnlich braune Flüssigkeit wird pulpös-Ameisensäure bildet sich ferner, wenn Eisenoxyd oder Eisen exydhydrat, Schwefelsäure und Wasser auf Zucker wirket und hierbei scheint derselbe nur in Kohlensäure und Ameises säure umgewandelt zu werden, während schweselsaures Eisenoxydul in der Flüssigkeit entsteht. Bekanntlich bildet sich und Döbereiner aus jenem Gemenge aus Zucker, Braunsteit, Schweselsäure und Wasser, ausser Ameisensäure auch etwa-Essigsäure, Aepfelsäure und ein extractiver Stoff. Bildet sich neben der Ameisensäure auch Essigsäure, so ist neben dieser auch ein organischer Körper in der Flüssigkeit zu erwarten der noch der Untersuchung bedarf. Bei dieser Gelegenheit be-

rkte ich, dass, wenn man gewöhnlichen und diabetischen neker (wahrscheinlich jeden Zucker) mit einer Auflösung von rem schwefelsaurem Eisenoxydoxydul kocht, endlich Oxydolentsteht, falls der Zucker hinreichend ist; eine Entwickew von Kohlensäure lässt sich hierbei nicht bemerken; auch ante ich weder den Geruch nach Essig - oder Ameisensäure, ch eine Röthung durch die Dampfe der Flüssigkeit bemerken. senchlorid in gleicher Art mit Zucker behandelt, gab endlich isenchlorur, dabei keine Kohlensäure u. s. w.; wohl aber freie alzsanre. Ich glaube, dass diese Angaben für den Zweck er quantitativen Bestimmung des Zuckers, namentlich des diatischen, sehr wichtig sind; ihr Werth für die qualitative Unsuchung des diabetischen Harns folgt schon jetzt aus ihnen mittelbar. Wahrscheinlich ist die Behandlung mit Eisenoxyd d Schwefelsäure am besten zu gebrauchen, und aus der Menge ist Kohlensaure und Ameisensäure, oder auch aus der Menge gebildeten Eisenoxyduls, wird die des Zuckers zu berech-🐞 sein. 🌣) Hierzu ist es jedoch nothwendig, den diabetischen acker vom Kochsalz und Extractivatoff zu befreien, welche n beide so äusserst hartnäckig anhängen, dass wohl Wenige hen vollkommen reinen dinbesischen Zucker bis jetzt vor sich maht haben. Zu diesem Zwecke habe ich verschiedene Mitversucht; unter andern versetzte ich den durch Aether geilten Harnsyrup mit salpetersaurem Blei, dieses fällte auch ichlich Chlorblei und Extractivstoffbleioxyd, während die Flüskeit fast ungefärbt war; allein die weitere Behandlung fand arin Hinderniss, dass das gebildete salpetersaure Natron in Veingeist nicht ganz unbedeutend auflöslich ist; aus letzterem gunde können auch nicht Silber- und Quecksilbernitrat und Sciacetat angewandt werden. Durch Schwefel - oder Phosphon jure die Salpetersäure zu vertreiben, würde dem Zucker 🕬 en Verlust und eine Veränderung zufügen. Dagegen gewährt a neutrale schwefelsaure Silberoxyd, dessen Auflösung mit facker ein Weilchen erhitzt werden kann, ohne ihn zu verändern, le Mittel, den diabetischen Syrup, s. oben, von dem Extractivfoff fast ganz zu befreien. Man fällt ihn damit, bis keine Trüang Statt findet, trocknet die Masse unter dem Siedepunct (am

^{*)} Geber die quantitative Bestimmung der Ameiseusäure nach bet s. Schweigg. Journ. 67, p. 75.

besten zuletzt im Exsiccator) ein, zicht sie mit gewöhnliche Alkohol aus, der gegen schweselsaures Natron sast vollkomme indisserent ist. Der Rückstand der versichtig verdampsten alkoholischen Auslösung ist Krümelzucker, mit mehr oder weniger essigsaurem (und milchsaurem?) Salz aus dem Harn; zu weilen beträgt es nur eine Spur. Man kann nun diesen Rückstand zur Halste so behandeln, dass man das essigsaure Salin ein schweselsaures verwandelt, und daraus weiter bestimm zur Hälste in Ameisensäure und Kohlensäure verwandelt, und direct die Quantität des Zuckers darzulegen. In letzterer Beziehung verweise ich auf Göbel's Arbeiten.

Wie schon oben bemerkt, dürfte die Fällung des Syrupaus der weingeistigen Auflösung durch Aether für die ärztlich chemische Analyse ausreichen, wenn man diese weiter so hand habt, dass man einen gewägten kleinen Antheil desselben unt dem Exsiccator austrocknet, darauf wieder wägt, dann ih vorsichtig und hinrelchend verkohlt, das Kochsalz auszieh wägt und abrechnet, und das übrige als diabetischen Zucktund Syrup bestimmt.

Ich halte es für eine grosse Schwierigkeit, einen reine Krümelzucker aus dem Harn der Diabetischen abzuscheiden wenigstens genügen die bisberigen Methoden nicht, falls de Harn Kochsalz enthält, und das ist fast immer der Fall. Ver setzt man aber die weingeistige Lösung des Diabetesharurück standes in abgebrochenen Mengen mit Aether, so erhält mat zuletzt, besonders wenn die Flüssigkeit kalt steht, einen voll kommen weissen Absatz von Harnzucker, der höchstens nu eine Spur Kochsalz enthält, falls der diabetische Harn nicht Dieser vollkommen weise vielleicht sehr kochsalzreich war. nicker war durchaus nur krümlich, schmeckte süss, wie ge wöhnlicher Krümelzucker, verbrannte eben so, keineswegs mit etwas Harngeruch; diess findet nur Statt, wenn ihm noch Extractivstoff anhängt. Steht der Harnsyrup eine längere Zeit un ter dem Aetherweingeist ruhig und kalt, so scheiden sich weisst vollkommen durchsichtige Krystalle aus, die aber die bekannt Verbindung von Harnzucker und Kochsalz sind, anfangs bie ich sie für Rohrzucker, oder doch für krystallisirten Krümel zucker. Chevallier will bei der Analyse eines diabetische Harns eine kleine Menge Rohrzucker darin gefunden haben

ber daran muss ich sehr zweifeln. Die Entscheidung, ob der Harnzucker mit dem Krümelzucker identisch sei, behalte ich mir vor, oder überlasse sie auch gern einem Andern.

Ich glaube diese chemischen Arbeiten nicht unwichtige Jeitrage zur Untersuchung des diabetischen Harns nennen zu connen, und habe ihnen eine geraume Zeit gewidmet. wurden zunächst angeregt durch den oben genannten Director per hiesigen Klinik, dessen interessante und wichtige Behandlung der Diabetespatienten, welche hler vorkamen, verzeichnet sind in dessen blinischen Mitthellungen, 2tes Heft 1834. Vor dem Gebrauch des Kreosots wurden von einem 60jährigen (männschen) Diabetespatienten, gegen 8 - 12 Quart Harn täglich classen, dieser Harn war stark zuckerhaltig, hatte ein spec. Hew, von 1,04, und alle Zeithen eines ausgebildeten diabetichen Harns; nach mehrtägigem Gebrauch des Kreosots von 6 - 20 Tropfen für den Tag, sank die Bildung des Zuckers inf 1/4 herab; das bisherige Minimum von Harnstoff wurde zu knem bemerkbaren Quantum, das spec. Gew. ging herab auf 1.011. Farbe und saure Reaction des Harns waren normal, and immer mehr näberte sich der Harn dem Zustande des gewoden, ja war mehrmals bis zur normalen Quantität Harnstoff rekommen. Es blieb von chemischer Seite nichts weiter zu wünschen übrig, als dass der Zucker, und der noch immer nerkbare eigenthümliche diabetische Geruch verschwinde. Spä-Isrhin schwankte der Zustand in chemischer Beziehung zuwei-🐚 mehr in das Diabetische hinüber, doch blieb die Quantität ics Harns fast immer die normale, und der Patient konnte endb mit guten Kräften entlassen werden. Bel einem andern balichen Kranken wirkte das Kreosot auch sehr vortheilft, doch reichte es schon nicht mehr bin. Bei einem dritten Mabetespatienten bewirkte es keine Besserung des Zustanles; beide starben; hier waren aber entschieden die mehrheh complicirten Gesundheitsstörungen schon zu weit, und bis die Mechanik des Körpers gegangen, wie es auch die Leibensection an der Erweiterung des Magens darlegte, s. d. 6. O. Berndt bemerkt: "Das Kreosot ist wahrscheidlich von dr zuerst gegen den Diabetes mellitus angewendet worden, d hat nach dem Ausweis der vorstehenden Beobachtungen d. a. O.) bei Heidemann und Peters viel, bei der Bahla (80

hiessen jene Patienten) nichts geleistet. Ich kam auf seine Anwendung durch die Beobachtung, dass es eines Theils die Nervenempfindlichkeit bedeutend abstumpft, und andern Theils die Wirkung hat, den Gährungsprocess schon in kleinen Quantitäten zuverlässig zu unterbrechen. Das Kreosot vermindert nicht blos die Harnabsonderung, eine Thatsache, die auch Herr Prof. Wollf in der Charité in Berlin beobachtet hat; sondern hat auch in beiden Fällen auf Qualitätsverbesserung des Urins wesentlich eingewirkt, wie diess durch die angeführten Resultate der chemischen Untersuchung erwiesen worden ist. Es ist demnach ohne Zweifel eins der wichtigsten Mittel bei der Cur der Harnruhr."

Bei der Frage, wie hätte ferner die Chemie zur Erkennung des Wesens des Diabetes und seine Behandlung mitzuwirken, scheinen mir zunächst folgende Aufgaben vorzuliegen: 1) Wird der Zucker in der That nicht schon im Blute gefunden? Bildet er sich vielleicht schon bei der Verdauung? 3) Geht er vielleicht aus der krankhaften Veränderung einer andera organischen Substanz des Organismus hervor? 4) Wäre diess, welcher Stoff übte zunächst diese Veränderung aus? Würde vielleicht in der gestörten Verdauung ein Stoff gebildet, der analog der Diastase, einen thierischen Stoff, Schleim, Kiweiss u. dgl. in Zucker verwandelte, und dem auf den Grund seiner chemischen Eigenschaften, der chemische Theil der Therapie zunächst begegnen müsste? 5) Findet sich vielleicht-unter den Extractivstossen des diabetischen Harns, die jedensalls einer besondern Untersuchung noch bedürfen, ein Stoff, der diese modificirende Wirkung hätte? Ich fand, dass ein reiner diabetischer Zucker die Wärme wie gewöhnlicher Zucker vertragen kann, während der mit Extractivstoff versetzt 80° R. nicht unzersetzt verträgt. 6) Ist die Prävalenz des Kochsalzes im diabetischen Harn constant? und ist speichelstoffhaltiger Schleim ein wirkliches Kennzeichen desselben? 7) Findet sich vielleicht der Harnstoff im Blute der Diabetischen als cyansaures Ammoniak, und bewirkt dessen Uebergang in kohlensaures Ammoniak, ohne als solches ausgeschieden werden zu können, die hestige Reizung der uropoetischen Organe (s. oben im Eingange dieser Abhandlung unter No. 5.).

Ueber das Wesen des Diabetes mellitus äussert Berndt

Tolgendes, was mir für die weiteren physiologisch - chemischen Tachforschungen sehr wichtig zu sein scheint:

- 1) "Die Harnruhr beginnt mit einem feblerhaften Chemisous in der Verdauung, der wahrscheinlich von einer fehlerhaften Thätigkeit der Magennerven, und einer fehlerhaften Abonderung der Verdauungssäfte eingeleitet wird, eine krackhafte Reizbarkeitsstimmung des Magens mit sich führt, und
 häufig einen eigenthümlichen, durch scharfe Säure bezeichneten Saburratzustand nach sich zieht. ‡)
- 2) Die vermehrte Urinabsonderung ist Folge des Digestionsleidens, und steht mit der alienirten Reizbarkeit, so wie mit der damit in Verbindung stehenden Trinkgierde, im ursachlithen Zusammenhange.
- 3) Die Zuckerbildung und der Mangel des Harnstoffs treten als Folgen des chemisch veränderten Digestionszustandes auf, der die Ausbildung einer eigenen, einen Mangel an Sticksoff im Blute anzeigenden Cachexie herbeiführt, auf welche die weitern Fortschritte der Krankheit sich gründen."
- 6) Ueber die Veränderung eines Brotes, welches wenigstens achtzig Jahre in einem Torfmoore gelegen hat,

YOM

Prof. HUNEFELD Zu Greifswald.

In einem Torfmoore der schwedischen Provinz Schonen

*) Ich bin sehr geneigt, es für eine Function des Nervus vagus zu halten, dass er das Kochsalz des thierischen Körpers (mit einer lesondern Beziehung des Kochsalzes zum thierischen Organismus, zu lessen chemischer Thätigkeit, scheint mir im Zusammenhange das allgemeine Verbreitetsein desselben) für die nothwendigen chemischen Metamorphosen der ersten Säfte, zerlege in Salzsäure, die active Saure des Verdauungssafts, und in Natron (sich weiterhin mit Koblensäure verbindend), welches mit dem Sauerstoff combinirt, die tieferen Veränderungen (Chylification, Sanguification) chemischerseits besorgt. Aus den quantitativen und zeitlichen Störungen dieser chemischen Function können verschiedene Veränderungen der Digestion satstehen. - Von den Intoxicationen durch giftige Substanzen, die lurch Säuren zerlegt werden, hat man hin und wieder sehr ver-Tchiedene Augaben, ich glaube, dass diess wohl damit zusammenlangen kann, dass die Säurezelt des Magens eine periodische und abhangige ist. Ich verweise wegen des Weiteren auf die Einleitung in meiner gerichtl. policeil. Chemie.

Journ. f. prakt, Chemie. VIL 1.

wurden fünf schwedische Brote von der gewöhnlichen Form, aber von brauner, beinahe schwarzer Farbe, und brüchiger Structur gefunden. Eines davon kam in den Besitz eines hiesigen Naturaliensammlers, welcher mir einen kleinen Theil zur chemischen Untersuchung überliess. Die Uebersetzung des dem Brote beigegebenen Zettels lautet: Dieses Roggenbrot ist zugleich mit vier ähnlichen, eine Elle tief im Torsmoor auf dem Rittmeimeister-Wohnungsort des südl. Schonenschen Cavallerieregiments Borby im Juli 1806 ausgefunden, und man hat nach der genauesten Untersuchung erfahren, dass diese Brote wenigstens nicht später als im Jahre 1726 dahin gelegt wurden, well der Moor seit der Zeit nicht gestochen (ausgenommen) worden war; somit ist dieses Brot wenigstens 80 Jahre alt, gerechnet von dem gegenwärtigen Jahre 1806.

Es schien mir wichtig zu erfahren, welche Veränderung die Brotsubstanz, das Mehl, denn es war entschieden ein wirkliches Mehlbrot *), unter jenen Umständen erlitten habe, und das Resultat mit dem Ergebniss der bekannten Braconnot-schen Untersuchung eines vermoderten Getreides zu vergleichen. Das letztere enthält 26,5 Ulmin oder Moder, 42,0 Moderkalk, verunreinigt durch phosphorsauren Kalk und Eisenoxyd, 30,0 kohliger Substanz, gewöhnliche Moderkohle, 1,5 Salzen (Chlorkalium, Chlorcalcium, salpetersaures Kali, salpetersauren Kalk) und einer fettartigen Materie.

Es wurde ein kleiner Theil des Brotes zu Pulver zerrieben und auf den Ofen gelegt: es hatte sich ein wenig erweicht, und war etwas schwärzlicher geworden. Stark erhitzt gab es einen eigenthümlichen brenzlichen, etwas juchtenartigen Geruch, eingeäschert hinterliess es ein röthliches Pulver, was bis auf ein Geringes in Salzsäure auslöslich war. Salzsäure zog aus dem getrockneten Brotpulver etwas schwefelsauren Kalk und Eisenoxyd aus. Aetzkalistüssigkeit löste bei längerer heisser Behandlung die Substanz reichlich und mit schwarzbrauner Farbe auf, kohlensaures Kali zog nur äusserst wenig, und zwar Humus, aus. Terpenthinöl färbte sich dunkelbraun und nahm beinahe die Hälfte auf, Weingeist löste keinen reichlichen An-

^{*)} Dafür erkannte es auch Berzelius, als ich es in Bonn vorzeigte.

heil, färbte sich bräunlichgelb, trübte sich stark beim Erkalten, und gab bei Wasserzusatz einen gelblichweitsen Niederschlag, der sehr langsam fiel. Wasser, selbst heisses, zog fast
nichts als etwas Gips aus, und gab kelne Spur von Reaction
auf Jod. Das Pulver backte in dem kochenden Wasser zusammen.

Nach diesen vorläusigen Versuchen wurden folgende Resultate erzielt: 100 Theile des trocknen Brotes enthielten 16,8 in Weingeist aussiches Harz a), 40 in Aether austosliches Harz b) 2,2 wachsartige Substanz, 88 Moorkohle und Spuren von Humus, 3 Gips und Eisenoxyd. Das Harz a) war, durch Wasser gefällt, ein bräunlichgelbes Pulver, in kochendem Wasser geschmolzen, stellte es nach dem Erkalten eine feste, schwärzser geschmolzen, stellte es nach dem Erkalten eine feste, schwärzses löste sich in Aether, Terpenthin – und Anisöl leicht, etwas in Ohvenöl auf, in Aetzkaltsussigkeit zeigte es sich aussölich; unaussölich in Ammoniak, kohlensaurem Kali und verdünnten Säuren; concentrirte Essigsäure nahm nur wenig auf. Alle Aussösungen hatten eine hellbräunlichgelbe Farhe.

Rine concentrirte heisse Auflösung dieses Harzes setzte im Kalten einen nicht geringen Harztheil ab, unter langem Trübebleiben. Das Harz b) stellte, nach dem Abdestilliren des Achers, welcher eine schwarzbraune Auflösung gab, eine schwarze, weiche Harzmasse dar, die aber nach dem Kochen in kohlenmurem Kali fest und spröde geworden war. Es verbielt sich gegen die angegebenen Auflösungsmittel wie a), mit dem Unterschiede, dass es sich in Weingeist nicht auflöste, und durch denselhen gefällt werden konnte, dass es sich reichlicher durch Ohrenöl extrahiren liess, unter dem gewöhnlichen Gebrauch der Aetzkaliflüssigkeit in dieser, selbst der heissen, unauflösten war. Beide Harze zeigten sich fällbar durch Kalt, Baryt, deren Salze zum Theil, Biel-, Silber- und Quecksilbersalze.

Die wachsartige Substanz wurde erhalten durch Behandlung der Brotsubstanz mit einer zureichenden Menge heissen Weingeistes und Erkalten; sie war schmuzig-gelbweiss, schmolz wie Wachs, doch etwastelchter, verbrannte unter fettigem Geruch, und zeigte sich im Wesentlichen mit den wachsartigen Substanzen (vielleicht auch mit

dem Fett des Bergöls von Tegernsee, oder der wachsartigen Substanz der Brankohle, nach Bley, n. Jahrb. der Ckem. und Phys. IX. 139) übereinstimmbar, obschon die geringe Menge keine umfassende Prüfung zuliess. Die Moorkohle blieb nach Behandlung des Brotes mit den geistigen und alkalischen Flüssigkeiten zurück; sie verhielt sich wie die bekannte. Das wenige, was die heisse Behandlung mit kohlensaurem Kali auszog, nachdem die entzündlichen Auflösungsmittel angewandt worden waren, wurde als Humus erkannt. Gips und Eisenwayd wurden durch die Einäscherung des Brotes, zuletzt mit Ammoniaknitrat bestimmt.

Das Aetherharz gleicht am meisten dem Asphalt, oder auch dem Aetherharz des Glanzrusses, das Weingeistharz dem im Weingeist auflöslichen Antheil des gewöhnlichen Asphalts, und auch des Glanzrussharzgemenges; mit dem Retinasphalt hatten sie weniger gemein.

Es ist diese Brotveränderung gewissermaassen eine Kpigenese, und gewiss hat sich die Brotsubstanz nicht in Harns, Moorkohle u. s. w. umgewandelt, wenngleich es theilweise geschehen sein könnte, sondern es ist die Substanz des Brotes (an und für sich unverändert) aufgelöst und verdrängt worden, während sich die oben verzeichneten Bestandtheile des Bruten, als Verwesungsreste von Pflanzen, der Brotform bedient haben Diese Verwesungsreste sind zuweilen ein harz - und wachshaltiger Humus, wie es nach Sprengel die aus Erica vulgaris und tetralix, nach Saussure auch der von Rhododendron Chrysanthum gebildete ist; in jenem fand Sprengel 10 - 13 p. C. Harz und Wachs, und in einer schwarzen Dammerde von Eckerud in Schweden fand v. Pontin 8,75 p. C. Harz, day leicht zu einer pechartigen Masse von angenehmem aromatischen Geruch schmolz. Das, was der Brotsubstanz zunächst nachrückte, war wohl eben ein harzhaltiger und kohlenartiger Htmus, den man oft auch todten oder unauflöslichen Humus neust. Wahrscheinlich entstehen der Asphalt, die asphaltartigen Ma sen, und die Kohle der Moore aus dem Humus durch zunächst desoxydirende Einslüsse, sowie nach Saussure die Moor - oder Humuskohle, längere Zeit der Luft und dem Wasser ausgesetzt, in Alkali auslöslich, und daraus als saurer Humus durch Sauren fällbar wird, wahrscheinlich doch zunüchst durch exydirenden Einfluss.

7) Ueber die Reindarstellung des Betulins oder Birkencamphers,

vom

Prof. HUNEVELD EU Greifswald.

Die Darstellung des Betulins schien mir noch verschiedeper Versuche zu bedürfen, namentlich in Bezug auf eine Elementaranalyse des Retulins, die es doch durchaus rein fordert. Ms ist bekannt, dass es zuweilen in schönen, äusserst leichten krystallinischen Fäden wolleartig aus der trockenen Birkenrinde bervorschiesst, ween sie erhitzt wird. Obwohl das Gewicht einer solchen Betulinesslorescenz höchst gering ist, so gehört doch auch zur letzteren ein besonders günstiger Zufall, versuchte aus der vollkommen getrockneten und zerkleinerten Binde, nach Art der Benzoesäuresublimation aus Benzoe, Betulinsublimat zu erhalten, aber vergebens; ich legte die trocknen Rindenrollen um eine eiserne Röhre, befestigte sie mittelst Brath, und rotirte diese über Kohlenseuer nach Art des Kaffeebrennens bei verschiedener Erhitzung; lag die innere Seite um das Eisen, so efflorescirte etwas Betulin daran, umgekehrt ging es fast ganzlich verloren. Für die Extractionsmethode *), die man jedenfalls wählen muss, wenn man grössere Quantitäten Betulin darstellen will, macht die Zähigkeit der Rinde eine grosse Schwierigkeit, diese behält sie auch beim besten Austrocknen über Chlorcalcium oder concentrirter Schwefelsnure, desgleichen erreicht man durch Benutzung mit Gummiaulisung und Trocknung die Pulverisirbackeit nicht, eben so wenig büsst sie durch starkes Stampfen und Pressen ihre Zähigkelt ein. Endlich glückte mir die Pulveristrung so, dass ich die im Bakkerofen getrocknete Rinde, als dicht zusammengewickelte Rolle in die Faust gepresst, auf einem flachen Reibeisen von Weissoder Messingblech zerrieb, und die feinen Theile davon absiebte.

^{*)} Eine solche hat auch Owen Mason angegeben (Berzel. Jahrsb. 12 p. 242), die jedoch nur ein Präparativ, der Reindarstellung genannt werden kann.

. 5

Als Extractionsmittel habe ich verschiedene geprüft: Acther, Essignaphtha, Alkohol, Spiritus rectificatissimus und rectificatus. Das beste Auszugsmittel ist der Spiritus rectificatissimus; heiss angewandt; und im Kochen löst er mehr auf, als ein bis 30 - 400 heisser, absoluter Alkohol. Besondere Versuche hatten gezeigt, dass die Auflösungskraft des Weingeists mit dem Zusatz von Wasser für das Betulin schnell abnimmt, woher auch wohl die Angabe entstanden sein mag, dass der Weingeist nur wenig Betulin auflöse. Um die Binde bequem, schnell, vollkommen und ohne Verlust von Weingeist zu erschüpfen, bediene man sich eines einfachen Apparats, wie ich ihn nach diesem Artikel unter einer besondern Ueberschrift beschreiben werde, dabei bedarf es auch keiner besondern Auspressungsvorrichtung. Den spirituösen Auszug destillirt man bis zur vollkommenen Wiedergewinnung des Weingeists ab, bringt darauf den gelblich weissen Rückstand von unreinem Betulin, über welchem eine bräunlichgelbe Flüssigkeit a) steht, auf ein feines leinenes Seihetuch, presst die Masse aus, trocknet sie wieder, und löst sie dann in dem abdestillirtem Weingeist, dem man $\frac{1}{3} - \frac{1}{2}$ Aether zusetzt, auf. Dieser Auslösung wird etwas sehr fein geriebenes Bleiacetat zugefügt, und dieselbe dann eine Zeit lang im Sandbade digerirt; hierdurch wird die Betulinauslösung fast wasserklar, während sich ein gelblicher Niederschlag b) bildet, darauf wird die Flüssigkeit unabfiltrirt noch mit etwas frisch erhitzter Thierkohle ein Weilchen digerirt. Die nun abfiltrirte Betulinauflösung wird mit einer Auflösung von kohlensaurem Ammoniak in wenigem Wasser so lange versetzt *), als noch ein Niederschlag von kohlensaurem Blei ersolgt, darauf sorgsam filtrirt, das Filtrat mit destillirtem Wasser reichlich verdünnt, der Niederschlag als reines Betulin absiltrirt, mit Wasser ausgewaschen, und der Aether und Weingeist durch die Destillation wieder erhalten. Höchstens enthält das so dargestellte Betulin noch geringe Spuren Harz, die man für die Anwendung des Betulins zur Elementaranalyse so umgeht, dass man der alkoholischätherischen Auf-

Die Einwirkung des Schwefelwasserstoffgases auf die bleisalzhaltige alkoholische Betulinaussisung würde eine fortwährende Bewegung der Flüssigkeit fordern, denn sonst geschieht die Schwefelbleibildung nur immer örtlich beschränkt.

lösung allmählig Wasser zusetzt *), und die ersten Fällungen benutzt, oder auch das Betulin durch sehr ruhige und allmählige Verdampfung mittelst Chlorcalcium, in einer nicht weithalsigen Flasche krystallisiren lässt, wobei das Harz bis zuletzt aufgelöst bleibt.

Aus 100 trockner pulverisirter Birkenrinde (Bast) wurden 10—12 reines Betulin erhalten. Die betulinlose Rinde gab beim Erwärmen wenig Birkengeruch, war zwar noch locker und voluminös, doch konnte sie nach dem Trocknen gestossen werden; das Betulin und ein Weichharz sind die Ursache der Zähigkeit der Rinde.

Die bräunliche Flüssigkeit a) wurde fiktrirt und destillirt; das Destillat roch angenehm nach erhitzter Birkenrinde. wässerige braune Rückstand setzte unter dem Evaporiren ein braunes harziges Pulver c) ab, so dass die zuletzt überstehende Flüssigkeit d), wenig aufgelöst enthielt; sie reagirte sehr merklich sauer und schmeckte bitter; die Säure war nicht flüchtig, und es zeigte sich auch in einem besondern Destillationsversuch der zerkleinerten Birkenrinde mit Wasser und Phosphorsaure, dass sie keine slüchtige Saure enthalte; es ging ein fast ganz geruchloses indisterentes Destillat über. Die Flüssigkeit d) verhielt sich also: sie färbte Eisenchloridauslösung sofort röthlich, wurde nicht gefällt durch Bleiacetat, nur wepig durch Silbernitrat, der Niederschlag war bräunlichgelb; Chromsaure zeigte sich auch im Kochen indisserent; mit Goldauslösung gekocht, liess sie ein gelbes Pulver fallen; mit Quecksilberoxydulnitrat versetzt, entstand zuerst ein weisser Niederschlag, der sich aber bald in einen grauen verwandelte, und beim Erhitzen schied sich ohne Brausen ein Gemenge von Quecksilber und Quecksilberoxydul ab. Beim Eindampfen fürbte sich die Flüssigkeit bräunlichgelb, und entwickelte dabei einen angenehmen Birkengeruch. Ich vermuthe nach diesem, dass die Birkenrinde ciae eigenthümliche, der Chinasäure sich anschliessende Säure enthalte, die von einem bittern Extractivstoff schwer zu befreien ist. Eine fortgesetzte Destillation des entweingeisteten a)

^{*)} Werden 2 – 3 Th. Wasser zur alkohol. Betulinausösung gesetzt, so fällt dieses völlig nieder, die überstehende Flüssigkelt sieht schwach milchicht aus, wird aber durch Erhitzen klar, und auch die letzten Spuren Betulin sallen dann nieder.

liess kein betulisch riechendes Wasser übergehen, sondern de Geruch blieb bei dem Harz (und Extractivatoff) zurück, worm e) bestand. Gewiss enthält der Birkenbast auch etwas eine Stearoptens, welchem der angenehme betulische Geruch eigentlich angehört, es gelang mir aber nicht, es deutlich zu isollren. Es spricht dafür, dass das erste Destillat von a) bein langsamen Evaporiren über Chlorcalcium sich weisslich trübte. und weisse Flocken absetzte, die den angenehmen Birkengruch besassen, dass ferner die Destillation mit etwas (schwie cher) Kalilauge, ein Wasser von demselben Birkeugeruch gab welches mit Quecksilberoxyduloitrat, Silbernitrat, Goldchlodd (und etwas Alkali) erhitzt, diese Salze reducirte, wie es audi jones Destillat schon that. Betulinhaltiges Wasser verhiclt so nicht so. Das Harz c) löste sich in Weingeist zu einer scho braunen Tinctur auf, welche Bleiacetat stark fällte; Wasse trübte die Auflösung nur wenig, und diese wässerigspirituus Antibeung zeigte sich indifferent gegen Eisenoxyduloxydsulphet Wieder evaporirt und mit kochendem Wasser behandelt, wob die Masse zusammenbackte, entwickelte sich ein im Wasser auflöslicher geringerer Anthèil e) und darin auflöslicher grössere Antheil f).

Die Substanz e) verhielt sich folgendermaassen: bitterer chibiser Geschmack und Geruch; gegen Eisenoxyduloxydsulphat
neutrales und basisches Bleiacetat, Sithernitrat, Ammoniak, Birytwasser, Reactionspapiere indifferent. Der Antheil f), von betulischem Geruch, verhielt sich in der spirituösen Auflösung
fast ebenso; nur das Eisensalz gab einen grünlichbraunen und
braungelben, jedoch unbedeutenden Niederschlag; mehrmaligt
Abdampfungen und Wiederauflösungen veränderten f (und auch
e) so, dass der Weingeist immer einen stärkeren Rückstan
liess.

Das Auswaschwasser von c) schmeckte bitterlich, etwiwie Chinadecoct, färbte das Eisenoxyduloxydsulphat erst schmuziggrün, liess dann gelblichgrüne Flocken fallen, wurde klas, und erschien schön dunkelzeisiggrün; mit Bleiacetat gab es eine gelblichgraue Fällung; verdampft gab das Wasser eine gelblichgraue, angenehm nach Birkenrinde riechende, leicht pulverisirbare Substanz, die an der feuchten Luft zum Theit zerflost, wieder aufgelöst in Wasser, was nun nicht völlig geschah, gab

in mit dem Eisensalz nur eine schwache, grünlichgraubraune rübung und Fällung, wirkte auf basische Blei- und Silberaufdeung fast gar nicht, während der zerflossene Antheil diese Beagentien reichlich fallte. Der Niederschlag b) wurde in diabetischem Wasser vertheilt und durch Schwefelwasserstoffgas erlegt; das von dem klar durchlaufenden Wasser abfiltrirte, kräunlich gefärbte Schwefelblei gab mit heissem Weingeist eine bräunlichgelbe Tinctur, aus der sich beim Erkalten eine weisslich körnige Substanz abschied, darauf wurde sie noch mit Aether und beissem Terpenthinöl behandelt: es sind drei verschiedene Harze, Bie der spirituösen und atherischen Ausziehung sind gelblich weiss, chmelzen schwierig, entwickeln beim Schmelzen einen eigenmumlichen fettigen Geruch, das Harz der atherisch öligen Ausziehung ist braun; schmilzt leichter, und hat den gewöhnlichen Harzgeruch. Sehen wir das Betulin als Stellvertreter des Chidus an, so zeigt die Birkenrinde viel Analoges mit den Chinafinden. Zu einer genauen und naturgemässen Untersuchung der Binden, namentlich in Bezug auf die Extractivstoffe derselben. fürfte wohl gehören, dass man die Extractionen, Filtrationen . s. w. in einer nicht oxydireuden Atmosphäre mache.

8) Primelstearopten, Primulin, Primelkratzstoff und Aurikelstearopten,

Aow

Prof. HUNBERLD ZU Greifswald.

Für die Physiologie der Pflanzen und deren medicinische Bedentung ist die Darlegung der generischen und speciellen chemischen Differenzen ganz besonders wichtig und in die phytochemischen Ergebnisse wird desto mehr Klarheit und Zusammenhang kommen, je mehr nähere organische Körper entdeckt und
auch ihren innern und äussern Verhältnissen erkannt werden.
Was die Natur erzeugt, hat eine so innige Verkettung, dass
nur das Lückenhafte in unsrer Kenntniss von den organischen
Stoffen die Verwirrung erzeugen kann, vor welcher sich manohe fürchten. Wie gar sehr hat die vervollkommuete, gewismenhaft gehandhabte Elementaranalyse das chemische System
der organischen Stoffe aufgeklärt! Dieser ein reines Material zu

liefern, ist eine wichtige, unerlässliche Aufgabe bei der Zerlegung organischer Körper.

1) Untersuchung der Wurzel von Primula veris. Die noch frischen Primelwurzeln riechen, besonders beim Zerschneiden und im Frühjahr, alliös-fenchelartig. Wird darüber Wasser abdestillirt, und dieses in einer gut gekühlten Vorlage aufgefangen, so setzen sich zarte weisse Nadeln ab, welche jenen Geruch und alle Eigenschasten eines Stearoptens haben. Eläopten enthält das Wasser nicht. Die im Spätherbste aus der Erde genommenen Wurzeln enthalten bei weitem weniger Stearopten. Sowohl das wässerige als auch das spirituöse schwachbraune Infusum hat einen bitterlichen, kratzenden Geschmack. allmähligen Verdampfung des spirituösen in der Kälte hatten sich einige kleine prismatische, theilweise übers Kreuz liegende weisse Krystalle abgelagert, welche etwas bitterlich und in den tieferen Partieen des Schlundes kratzend schmeckten, in Wasser und Brennspiritus sich auslösten, erhitzt zuerst schmolzen, und sich dann wie ein azotloser Körper verhielten, ohne Unverbrennbares zu hinterlassen. Die wässerige Auslösung war gegen die Reactionspapiere, neutrales und basisches Bleiacetat, Silbernitrat indifferent, die spirituöse gab Trübungen und Fällungen damit. Es ist mir lieb, dass ich mich nicht gleich des Saladin'schen Arthanitins in der Cyclamen - und Primulawurzel erinnerte; ich hätte es sonst vielleicht bei dem Primelstearopten hewenden lassen.

Die auf Stearopten benutzten Primelwurzeln wurden im Wasserbade getrocknet, mit Brennspiritus heiss extrahirt; dieses Extract wurde evaporirt, und in die Kälte gestellt: es wurde zu einer schmierig-krystallinischen Masse, von eigenthümlichem süssem, fenchelartigem Geruch (eine auf einem Uhrglase mittelst Schwefelsäure eingetrocknete Probe hatte doch eine Menge Sternchen von gelblichweissen Krystallen ausgeschieden); diese wurde nun mit 90 p. C. Weingeist und etwas Knochenkohle behandelt, filtrirt und evaporirt: der Rückstand blieb doch schmierig, langsam eingetrocknet, erschien er geléeartig, und roch wie Seisenspiritus a). Eine weitere Reinigung wurde mittelst Bleizuckerauslösung und Bleiessig versucht, welche beide, besonders letzterer, reichliche weisse Niederschläge gaben, während jener krystallinische indissernte Stoll in der

4

Auflösung blieb, ihn aber beim Verdampfen noch immer nicht rein gab. Weitere Versuche, deren specielle Angabe weitläuftig heissen würde, zeigten folgenden als den geeigneten . Weg, den krystallisirbaren indifferenten Stoff der Primelwurzel vollkommen rein darzustellen. Der wässerige Auszug wird im Wasserbade verdampst und eingetrocknet bis zu einer pulverisirbaren holzbraunen Masse, was ganz wohl gelingt, darauf mit 86 — 90 procentigem Weingeist mehrmals extrahirt, wobei eine grosse Menge von b) zurück bleibt, dann unter einer Glocke mittelst Chlorcalciumpulver in der Kälte allmäblig verdampft; hierbei fallen reichlich schmuzigweisse, körnig-krystallinische Theilchen nieder; ein geringer Zusatz von Aether befördert die Ausscheidung. Das Ausgeschiedene wird zwischen weissem Fliesspapier ein wenig gepresst, dann in Weingeist von jener Concentration aufgelöst, demselben etwas basisches Bleiacetat (oder auch kohlensaures Blei) hinzugesetzt, und damit eine Zeit lang heiss behandelt. Das Filtrat wird mit Wasser versetzt, durch Schweselwasserstoffgas von Blei gereinigt, darauf langsam verdampft, und zur langsamen Krystallisation gestellt. Nur der letzte Ausschuss zieht sich noch ins Gelbliche. Ich nenne diesen Stoff Primulin. Aus wässerigem Weingeist krystallisirend, erscheint es in Häufchen von sich nicht selten übers Kreuz legenden, kaum durchsichtigen Nadeln; aus der weingeistigen Auflösung schiesst es gewöhnlich in mattglänzenden, krystallinischen Körnern an, die sich zart zusammengruppiren; es ist geruch -, geschmack - und farblos, zeigt in seinem chemischen Verhalten nichts Polares, so dass es auch, vollkommen rein dargestellt, die Metallsalze nicht fällt, es löst sich in Wasser sehr leicht, ziemlich leicht in wässerigem Weingeist, nicht ganz leicht in stärkerem Weingeist, wenn er nicht heiss ist, äusserst wenig in heissem, und gar nicht in kaltem Alkohol und in Aether auf. Im Feuer verhält sich das Primulin wie oben angegeben. Hiernach gehört das Primulin zu jener merkwürdigen Reihe von indisserenten Pslanzenstossen, die man krystallisirbare Extractivstoffe genannt hat, die aber wohl einen besondern Namen verdienen. - Saladin (Journ. de Chem. méd. 1830. Juill. 418; Fechner Rep. d. org. Chem. II. p. 251) fand nur wenig Arthanitin in der Wurzel von Primula veris, und zwar nicht wie im Cyclamen europaeum mit freier

Aepfelsäure, sondern mit einer in Alkohol auflöslichen, in Wasser, selbst gesäuertem, unauslöslichen, durch Bleiessig nicht fällharen Materie von gummigem Aussehen in Ver-Eine mehrmals wiederholte chemische Behandlung der Primelwurzel, die ich mit aller Genauigkeit angestellt habe hat mir diesen Stoff nicht gezeigt; was dem Primulin, nach meiner Untersuchung, so stark anhängt, ist der kratzende, seifenartige Extractivstoff a), s. weiter, welcher sich im Alkohol nur zu geringen Theilen, in Wasser u. s. w. aber äussemt leicht auflöst. Nach Saladin haben Buchner und Herberger (Buchner's Rep. 37. p. 36.; Fechner a. a. O.) das Arthanitin, von ihnen Cyclamin genannt, aus dem Cyclamen europ. geschieden und untersucht. Das Cyclamin löst sich nach ihnen erst in 500 Theilen Wasser, aber leicht in Alkohol auf, wird durch Galläpfeltinctur gefällt; diese Auslösung hat nach Salad in einen ausnehmend scharfen, bittern, besonders im Schlunde spürbaren Geschmack, nach den Andern, die übrigen Eigenschaften bestätigend, einen kaum bittern, dagegen äusserst scharfen und kratzenden Geschmack.

Wie man sieht, sind diese Eigenschaften mit denen des von mir geschiedenen Stoffs aus der Primelwurzel unverträglich. Ks enthält dieselbe noch ausser dem Primulin einen im Wasser und zwar schaumig, und Weingeist leicht auslöslichen, aus der weingeistigen Auflösung durch Digestion mit basischem Bleiacetat scheidbaren (im Wasser ist der Niederschlag leicht auflöslich), und wie die Genannten angeben schmeckenden Stoff (er riecht etwas scharf und seifenspiritusartig), der mit vollem Recht zu der Reihe von eigenthümlichen bittern kratzenden Extractivstoffen gehört, und am meisten ähnlich dem der Polygala Senega ist, welcher von Trommsdorf (s. dess. N. J. 24. St. 2. p. 22, Fechner, z a. a. O. p. 251) untersucht worden ist; doch wird dieser Primelkratzstoff durch Galläpseltinctur nicht gefällt, worin er des Saponin gleicht; es fragt sich, ob der Kratzstoff der Polygala Senega rein genug war. Wenn von diesem Kratzstoff dem Primulin noch etwas anhing, was die Darstellungsmethoden von Saladin, Buchner und Herberger nicht hindern würden, so schmeckt dasselbe allerdings bitterlich und kratzend. Wäre nicht die Unauflöslichkeit jenes das Cyclamin in der Primelwurzel begleitenden Stoffs in Wasser ausgesprochen, so liesse sich annehmen, dass der Kratzstoff die Disserenz verursachte; da-

leser aber das Gegentheil der obigen Eigenschaft besitzt, so leibt mir, der ich meiner Untersuchung alle Aufmerkaamkeit ewidmet habe, nur übrig anzunehmen, dass Sala din das Arlamtin in der Primelwurzel nur obenhin verfolgt habe, wie es uch seine Notiz über den Fenchelgeruch der Primelwurzel anodeuten scheint, und ich bemerke auf den Grund meiner Vernche, dass das Arthanitin oder Cyclamin, dessen Reindarstelung den Genannten noch nicht ganz gelungen sein dürste, nicht n der Primelwurzel ist, sondern dass diese einen eigenthümschen indifferenten krystallisirbaren Stoff enthält, den ich Priadin nenne, ausserdem einen scharfen kratzenden Bitterstoff. wie Panzenschleim, Gummi, welche den Niederschlag b) usmachten und einige andre gewöhnliche und allgemein verrcitete nähere Pflanzenstoffe enthält. Würde auch späterhin sachgewiesen, dass das reine Cyclamin mit dem Primulio idensch wäre, so wäre es doch, der Bezeichnung Primulaceen gemüber, passender, Primulin zu sagen.

In den Primelstengeln und Blättern zeigte sich keine Spur Primulin und Primelkratzstoff. Nach Folchi (Geiger's Mazz. 34. 147) wirkt der scharfe, brennende Stoff der Polyata virginica, der dem Primelkratzstoff sehr nahe steht, zust auf die Fibern des Magens und secundär auf die naheliesenden Organe der Brust und wird von demselben als auflösentes Mittel bei chronischen Phlegmasien der Lungenschleimhaut impfohlen. Bei den von mir angestellten Versuchen hat sich dinsichtlich der Primelwurzel eine ähnliche Wirkung ergeben, and ich glaube, dass bei der nicht grossen Häufigkeit des Vorstommens von kratzendem Extractivstoff, die Primelwurzel eine eue ärztliche Berücksichtigung verdiente. Das Uebrige der Pfanze ist allerdings nicht heilkräftig zu nennen, man gebrancht mitunter noch die Blüthen in einem Theeaufguss gegen leichte rust- und Unterleibsübel durch Erkältung.

2) Untersuchung der Wurzeln von Primula Auricula. Die vonige Untersuchung führte mich zu der von Aurikelwurzeln. Schneidet man im April oder Mai solche der Länge nach entzwei, entwickelt sich ein ganz starker Geruch eigenthümlicher Art; gehört einem Stearopten an, welches sich besonders in den und m die bräunlichen harzreichen Partikeln der Wurzel, welche sich ewöhnlich bis zum Blätteransatz hinziehen, und in der Mitte

nicht selten einen Canal bilden, aufbält. Bei der Destillation mit Wasser geben diese Wurzeln ein zuerst milchichtes, dann etwas weisslichtrübes Destillat, aus welchem sich beim Erkalten ein Haufwerk von prismatischen, durchsichtigen, farblosen Krystallen absetzt, welche zum Theil auch den Retortenhals bedecken. Es ist diess das Aurikelstearopten. Man erhält auch etwas davon, wenn man die zerkleinerten Wurzeln ohne Wasser im Chlorcalciumbade destillirt. Aus einigen Pfunden Aurikelwurzeln erhält man im Mai einige Quentchen Stearopten, im Herbste viel weniger. In der Regel gingen mit den Stearoptenkrystallen einige gelblichröthliche Tröpschen über, die ein Mal zu Kügelchen erstarrten, ein ander Mal längere Zeit flüssig blieben. Werden diese sammt den Stearoptenkrystallen in Weingeist aufgelöst, und die Auslösung hingestellt, so krystallisirt zuerst ein vollkommen weisses, zuletzt ein etwas röthliches Stearopten. Unter günstigen Krystallisationsumständen, von denen ich an einem andern Ort besonders reden werde, krystallisirt das Aurikelstearopten in 6 - 10 " langen und 2 - 3 " breiten durchsichtigen einfachen Prismen des ein und eingliedrigen Systems. Es riecht das Aurikelstearopten stark und eigenthümlich angenehm, etwa zwischen dem schwächern Geruch der Pfessermunze und dem starken der Aurikelblumen, und hat sonst alle Eigenschaften, die es als Stearopten bezeichnen lassen.

Nun wurde auch auf ein Primulin und einen Kratzstoff in der Aurikelwurzel geforscht, aber diese fanden sich nicht. Das Decoct schmeckt bitterlich, aber durchaus nicht scharf und kratzend; es enthält Extractivstoff, Gummi und Pslanzenschleim, und giebt beim Verdampfen ein stark schwarzbraun gefärbtes Extract. Ebenso wenig enthalten die Blätter der Pslanze jene Stoffe. Es zeigt sich also eine ziemlich auffallende Mischungsverschiedenheit.

Jene rothe Substanz des Aurikelstearoptens, der Geruch derselben stand zwischen diesem und dem Tabaksempyreuma, wurde im Wasserbade destillirt: es sublimirte sich reines Aurikelstearopten, und in der Retorte blieb ein rothbrauner, harzartiger Rückstand; da er im Wasserbade unverändert sich zeigte, wurde er über freiem Spiritusfeuer vorsichtig destillirt: was zurückblieb verhielt sich wie ein Harz, welche spirituöse Auflösung nicht durch neutrales, wohl aber durch basisches Bleiacetat

it wurde; die übergegangenen weissen Dämpfe hatten sich laren, farblosen Tropfen condensirt, die bald auf dem Wasschwammen, bald darin untersanken, den Geruch des obi-Stearoptens, doch weniger angenehm, hatten. Die Tropfen ten zuweilen lange ohne Erstarrung beharren, sowie sie r geschüttelt oder berührt wurden, erstarrten sie, dasselbe mah, wenn die noch warmen Tropfen plötzlich erkaltet den. Als etwas von dem obigen Aurikelstearopten genomin heissem Wasser geschmolzen wurde, wobel es auch Tal auf dem Wasser schwamm, ein andres Mal untersank, dann langsam und ruhig abgespült wurde, blieb es ebenflüssig. Diese Erscheinung ist der verwandt, welche man Phosphor und einigen andern Körpern wahrgenommen hat Ich hoffe im künftigen Jahre von diesen organischen Stof-😼 viel darstellen zu können, dass Elementaranalysen daangestellt werden können; einstweilen möge die Bekanntat mit denselben und der Methode der Reindarstellung gem. Zur Darstellung einiger Grane Primelstearopten muss schon 1 - 2 Pfund Primelworzela verwenden; an Primuand Kratzstoff sind dieselben weniger arm, als man nach sadin vermuthen sollte.

Untersuchung eines stinkenden Thons und Zuckers von einer Zuckerraffinerie,

v o m

Prof. HUNEFELD zu Greifswald,

Der Thon hatte mehrmals zum Decken des Zuckers ge
8, diesem einen beim Reiben, besonders beim Erhitzen, sich
ickelnden eigenthümlichen, unangenehmen Geruch (s. unten)
zilt. Mit der Bitte um eine ohemische Untersuchung und
abe der dem Uebelstande begegnenden Mittel, berichtete die
illung an mich im Wesentlichen Folgendes: "Schon seit ei
7 Zeit hat sich in unsrer Siederei der üble Umstand ereigdass die zum Decken des Zuckers benutzte Thonerde einen
a, stinkenden Geruch, der sich dem Zucker mittheilt, und
inders dann in diesem wahrzunehmen ist, wenn er einige
den einer erhöhten Temperatur ausgesetzt wird, angenomhat, den wir zu beseitigen bisher vergebens bemüht wa-

Die bisher Statt gefundene Behandlung dieser Thonerde war folgende: wenn sie ihre völlige Wirkung zum Weiss des Zuckers geleistet hat, und sich im lufttrocknen Zustande befindet, wird sie abgenommen, und so geschichtet aufgestellt, dass ihre völlige Trockenheit im Sommer durch Luftzug, im Winter durch Bodenheizung bewirkt wird. Die bis zum Klingen trocknen Thonscheiben werden nun in grossen tannenen Bottichen mit Flusswasser wiederholentlich gewässert und mit einem Tragstecher durchgearbeitet. Wird das über der Thonmasse stehende Wasser endlich schon durch Sedimentirung klar, so wird jene mittelst einer Reibebesens durch ein kupfernes Sieb gerieben und dann auf den Zucker getragen." Der Bericht lautet weiter: "Wenngleich nur auch ein solches Verfahren nach unserm Dafürhalten eine völlig gereinigte Erde liefern müsste, so fanden wir leider doch immer das Gegentheil und kamen auf den Gedanken, diesem Uebel durch auflösende Mittel entgegen zu arbeiten. Wir wässerten die Thonerde mit pottaschehaltigem Wasser und weiterhin wurde derselben noch Sand hinzugesetzt, um ihre Reinigung zu befördern; aber beides war ohne Erfolg. Ferner machten wit die Bemerkung, dass neue, frische Thonerde nach einmaligen Gebrauch einen sauern Geruch angenommen hatte, was die Vermuthung erzeugte, dass durch oxydirenden Einfluss der üble Geruch entstehe, worauf wir feingesiebten Marmor zwischen die auszuwaschende Thonerde streuten, was eine gute, jedoch auch nicht vollgültige Wirkung spüren liess. Aus diesen atgeführten Umständen wird erhellen, dass die fragliche Thonerde nur durch irgend einen chemischen Process geruchfrei und brauchbar gemacht werden kann, weswegen wir uns denn erlauben, sowohl von der gedachten Erde als auch von dem damit gedeckten Zucker eine Probe zur näheren Prüfung zu überreichen," u. s. w.

Nachdem dargethan worden, dass die noch unbenutze Thonerde der Umgegend kein Schweseleisen enthielt, — wurde die

1) benutzte, übel riechende Thonerde mit destillirtem Wasser heiss ausgezogen: das evaporirte Filtrat, welches heiss jonen üblen, dem einer alten käsehaltigen Butter ziemlich ähalichen Geruch, obwohl nur schwach, entwickelte, stellte eingelbliche, durch Chlorcalciumgehalt zersliessliche Masse dar sie wurde mit Kalibitartrat und etwas Wasser gemengt, wo-

furch schon jener üble Geruch sehr stark wurde, und im Wasberbade destillirt, wobei eine sauer reagirende wie angegeben Schende Flüssigkeit erhalten wurde. Die Erde wurde

- 2) extrahirt mit Alkohol, der etwas mehr aufnahm ala das Wasser; das auf vorige Weise erhaltene Destillat von ähnlichen äusseren Eigenschaften wurde durch Bleiacctat nicht gerübt, wohl aber durch Quecksilberoxydal und Silbernitrat, und zwar weiss, getrübt, ohne aber den üblen Geruch zu verleren. Wurde das mit dem Quecksilbersalz versetzte Destillat Trhitzt bis zum Kochen, so wurde es graulich trübe, und schied in schwärzlich-graues, lockeres Pulver ab, was jedoch nicht durchgehends metallisches Quecksilber war, was, wie ich immer gefunden habe, bei der reinen Ameisensäure so charaktetistisch ist.
- 3) Das Destillat von 1 und 2 wurde einzeln mit Chromhaure, Chlorwasser, verdünnter Salpetersaure versetzt: der üble Beruch wurde wenig beeinträchtigt, selbst nicht nach einigem Erhitzen; dagegen verlor er sich durch Erhitzen mit concenbrirter Salpetersäure.
- 4) Die fragliche Thonerde wurde mit verdünnter Schwetelsäure versetzt, wobei wieder jener Geruch stärker bervortam, und im Wasserbade destillirt. Es verhielt sich das Detillat gegen obige Reagentien wie angegeben, doch zeigte sich
 teutlich ein Gehalt an Ameisensäure; das mit Silbernitrat vertetzte beschien diess Mal die Sonne: Flüssigkeit und Niederschlag
 wurden sehr bald braunlich bis schwarz. Ein mit Natroncartonat übersetzter Destillat-Antheil wurde abermals destillirt:
 das Abgezogene färbte Silbernitrat am Licht bald röthlich, hatte
 ber sonst kaum jenen Geruch; dieser fehlte auch dem Retorenrückstand, entwickelte sich aber beträchtlich, sobald er mit
 einer Säure versetzt wurde.
- 5) Das auf obige Weise erhaltene stinkende Destillat veror mit zuvor erhitzter Knochenkohle gemengt und filtrirt vollgendig den üblen Geruch.
- 6) Das mit Ammoniak gesättigte sauer reagirende Destillat gab beim Erwärmen noch etwas von jenem Geruch aus, und ntwickelte ihn mit einer Säure versetzt, sehr merkbar.
- 7) Jene unter 2) angegebenen Reactionen rührten entichieden von einem Gehalt an Salzsäure her, welche durch die Journ. f. prakt. Chemie. VII. 1.

Weinsteinsäure entwickelt wurde, und ein besondrer Destilationsversuch von Chlorcalciumaussung mit Weinstein und Weinsteinsäure zeigte auch, dass diese Säure jene Verbindung bei der Erhitzung zerlegen könne —, wie es auch schon nach Affinitätsverhältnissen rücksichtlich der Flüchtigkeit der Salzsäure zu erwarten war. Chlorcalciumaussung und Weinsteinsäure bleiben in der gewöhnlichen und nicht besonders erhöhten Tenperatur indissernt, sowie aber die Erhitzung bis zum Sieden kommt, zeigt sich sosort die Entwickelung der Hydrochlorsäure, sind beide concentrirt, so geschieht sie auch schon weit unter dem Sieden. Beim Verdampfen bleibt eine (saure) gunmiartig eintrocknende an der Lust zersliessliche Salzmasse, welche ein Doppelsalz enthalten dürste, ähnlich dem von Kalkacetat und Calciumchlorid.

8) Das salzsäurehaltige Destillat wurde nun mit Silbersulphatauslösung versetzt, das Chlorsilber absiltrirt, die absiltrirte Flüssigkeit im Wasserbade abgebrochen destillirt, so das
vier Destillationstheile erhalten wurden; sie verhielten sich alle
gleich: sie reagirten sauer, rochen wie oben angegeben, fällten
Gold -, Silber -, Quecksilber - und Bleisalze nicht, brachten aber
in dem zweiten bei längerem Stehen eine röthliche Färbung
hervor. Das Destillat wurde abermals mit Natron gesättigt,
darauf evaporirt, mit seuchter Weinsteinsäure versetzt, und in
Wasserbade destillirt: es blieb derselbe Geruch. Es konnte
diese Säure mit keiner andern besser verglichen werden, als mit
der gewöhnlichen Lampensäure, mit der sie alle Eigenschasten
bis auf den eigenthümlichen Geruch und den Mangel (?) der
Fähigkeit, das Goldsalz zu reduciren, theilt.

Die unter 4) angegebene Ameisensäure war Product aus dem noch im Thon restirenden Zuckerantheil durch die Einwirkung des Eisenoxyds, des Thons und der Schweselsäure, wie ein besondrer Versuch lehrte. Von dieser Ameisensäure-Bildung werde ich an einem andern Ort sprechen.

Es konnte aus einer grossen Masse Thon nur eine sehr geringe Menge jener Gährungssäure erhalten werden, und der Zweifel, den die Lampensäure noch immer trifft, nämlich ihre Eigenthümlichkeit, begegnet uns auch hier. Jedenfalls entwickelt sich die in Rede stehende stinkende Substanz, ich nenne sie einstweilen Gährungssäure, durch eine langsame, durch obige

. 12.) Ueber die Verflüchtigung der Magnesia durch Hitze,

vom

Professor DAUBENY.

(Aus the London and Edinburgh phil. Mag. third series No. 41. November 1835. S. 406.)

Nach von Buch muss kohlensaure Magnesia durch vulcanische Wirkung sublimirt worden sein, obgleich, nach Herrn Daubeny's Meinung, Chemiker kaum zugeben würden, dass eine solche Erscheinung mit den bekannten Eigenschaften dieser Erde verträglich sei.

Meinung von Buch's bestätigt, kam dem Professor Daubeny in Italien vor. Er besuchte einen Ort, wo sich eine obere Schicht von Lava, die Höhlungen enthielt, befand. In einer derselben entdeckte ein Engländer, der in der Gegend wohnte, eine grosse Menge kohlensaure Magnesia, und Professor Daubeny selbst bemerkte eine geringe Menge von derselben Erde, welche die äussere Obersläche der Lava bedeckte. Hier ist es schwierig zu begreifen, auf welche Weise sich diese Substanz in den Höhlungen oder der Obersläche der versteinerten Lava ansammeln konnte, wären sie nicht zuvor von der Hitze verflüchtigt worden.*

(Dr. Dalton machte die Bemerkung, man könne es gar nicht bezweiseln, dass kohlensaure Magnesia versüchtigt werden könnte, da Dr. Henry ihm gesagt habe, dass immer eine Menge von dieser Substanz versüchtigt würde, wenn die Hitze bis über einen gewissen Punct stiege.)

^{*)} Andre, diesen Gegenstand betressende Umstäude sind in der vorigen Nummer des Phil. Mag. S. 816 angegeben.

13) Tabelle um aus rauchender Schwefelsäure von 1,860 durch Mischen mit Wasser Süure von beliebiger Stärke zu erhalten,

VOU E. F. ANTHON.

Theile schwe-	Thetten	Eine	Thene Schwe-	/Tills Turks	Eine
gehen mit	M SERIE	Schwefel- saure von	fels von 1,860 geben mit	Theilen Wasser	Schweide Saure von
Francis IIII	400				
1 0	100	1,009	260	100	1,640
2	100	1,015	100	100	1,643
5	100	1,035	280	100	1,634
40	100	1,060	290	100	1,667
15	3000	1,090	300	100	1,678
20	KOM	1,113	310	100	1,619
25	1000	1,140	320	100	1,700
30	100	1,165		100	1,705
35	100	1,187	840	1.1	1,710
40	100	1,210	350	100	1,714
45	100	1,229	1	100	1,719
50	100	1,248	-	100	1,723
55	190	1,265	380	100	1,787
60	100	1,280	390	100	1.736
65	100	1,297	400	100	1,738
. 70	2300	1,312	410	3000	1,73%
75	Mile	1,326	420	100.	1,740
80	100	1,340	430	1100	1,748
85	100	1,357	440 -	100	1,746
90	100	1,372	450	100	1,750
95	100	1,386	460	100	1,754
100	100	1,398	470	100	1,757
110	100	1,420	480	100	1,760
120	100	1,436	490	100	1,768
130	100	1,456	500	100	1,766
140	100	1,473	510	100	1,768
150	100	1,490	520	100	1,779
160	KOM	1,510	DAME .	100	1,779
170	100	1,530	540	100	1,774
180	100	1,543	550	100	1,776
200	2000.0	1,568	560	100	1,777
210	100	1,580	870	TO S	1,778
220	100	1,593	1800	100	1,780
230	100	1,606	590	100	1,782
840	2000	1,620	600	100	1,78%
250	100	1,630		200	2,702
1		2,000			

Mittheilungen vermischten Inhalts.

Die Versuche zu dieser Tabelle stellte ich bei einer Temtur zwischen 12 – 15° R. an. Nach jedesmaliger Mischung ich die Säure bis zur Atmosphären-Temperatur abkühlen.

Tabelle um aus dem specifischen Gewichte den Gehalt einer Billersalzlauge zu bestimmen,

von E. F. Anthon

E. F. ANTHON,									
asa, 2 la ugo	eadb There,		Bittersalzmage	coth Theile					
Lipof Sew	krs. Batters, in 1000 Th.	Losungs wasser.	y nachsteler demsper Gew	kes Batters ht 1000 Th	Losungs-				
12ºR.			Bei 120 R.	تنافلان					
1,006	9,9	990,1	1,124	236,6	763,4				
1,001	19,6	980,4	1,198	912,4	757,6				
1,016	29,1	970,9	1,131	248,1	751,9				
1,020	38,4	961,6	1,134	253,7	746,3				
1,024	47,6	952,4	1,137	259,2	740,8				
1,029	56,6	943,4	1,140	264,7	735,3				
1,034	65,4	934,6	1,143	270,07	729,93				
A. Proper	47,07	925,93	1,145	275,3	724,7				
1,043	82,5	917,5	1,147	280,5	719,5				
1,046	90,9	909,1	1,150	285,7	714,3				
1,050	99,09	901,91	1,153	290,7	709,3				
1,055	107,1	692,9	1,155	295,7	704,3				
1,059	115,04	884,96	1,158	800,6	699,4				
1,064	122,8	877,2	1,161	305,5	694,5				
1,068	130,4	869,6	1,164	310,3	689,7				
1,072	137,9	862,1	1,166	315,06	684,94				
1,075	145,2	854,8	1,168	319,7	680,3				
1,080	152,5	847,5	1,170	324,3	675,7				
1,084	159,6	840,4	1,172	328,8	671,2				
1,088	166,6	833,4	1,174	333,3	666,7				
1,091	173,5	826,5	1,207	375,0	625,0				
1,095	180,3	819,7	1,230	411,7	588,3				
1,098	186,9	813,1	1,250	444,4	555,6				
1,101	193,5	806,5	1,270	473,6	526,4				
1,104	200,0	800,0	bei 220 R.	W00 W					
1,107	206,3	793,7	1,282	500,0	500,0				
1,111	212,6	787,4	bei 260 R.]				
1,114	218,7	781,3	1,294	523,8	476,2				
1,117	224,8	775,2	hei 300 R.						
1,120	230,7	769,3	1,304	545,4	454,6				

15) Ueber Schwefelalkohol.

Dissertatio inauguralis medica de Liquidi Lampadii virtute medica, pro medicinae doctoratus laurea publicae eruditorum desquisitione submittit Josephus Fr. Knaf. Pragae Chechorum, apud Josephum Vetterl. 1835.

Diese, auch bei dem Buchhändler Calve in Prag in Verlag gegebene Schrift, empfiehlt sich sowohl Aerzten als Chemikern durch Gründlichkeit, so wie durch neue Erfahrungen über die Kinwirkung des slüssigen Kohlenschwesels (Schweselalkohols) auf den thierischen Organismus und durch ganz vollständige literarische Nachweisungen den abgehandelten Gegenstand betressend. Sie verdient mit Recht den Namen einer Monographie des Schweselalkohols, wie solgendes Verzeichniss ihres Inhaltes nachweist:

- 1. Nomenclatura et notitiae historicae. p. 7 19.
- 2. Genesis et parandi methodi. Canones observandi. Theoria. p. 12 16.
- 3. Characteres physico-chemici. p. 16 19.
- 4. Chemica constitutio. Inquinatio p. 19 20.
- 5. Experimenta physiologica. (Der Verfasser nahm selbst an mehreren Tagen den Schwefelalkohol in steigenden Dosen bis zu 30 Tropfen und beobachtete sodann dessen Wirkung auf den Kreislauf des Blutes, die vermehrte Wärme u. s. w.) p. 21 23.
- 6. Experimenta circa toxisicationem ope liquidi Lampadii. Die zu diesen Experimenten gebrauchten Kaninchen bekamen Dosen von 1 bis 2 Drachmen Schweselalkohol, und wurden getödtet sodann durch Herrn Pros. Bachdaleck mit Genauigkeit zergliedert, um die Wirkung des Mittels auf den Organismus zu erkennen. p. 23 25.
- 7. Relatio pharmacodynamica. p. 26 31.
- 8. Indicationes generales. p. 32.
- 9. Indicationes speciales. A., de usu externo. a. Neuroses. b. Epischeses. B., de usu externo. p. 33 38.
- 10. Contraindicationes. p. 38 39.
- 11. Applicationis modus et doses. In diesem Abschnitte macht die Mittheilung den Krankheitsgeschichten zweier Personen nebst deren Heilung durch den Schwefelalkohol den Beschluss der gehaltreichen Dissertation. p. 39 52.

Organische Chemie.

L

Mersuchungen über die Zuckerarten, die Melasse, und Meter die Umwandlung der neutralen ternären Stoffe,

von

A. BOUCHARDAT.

(Journal de Pharmacie No. XII. Dec. 1835.)

Einer der interessantesten Theile der Chemie ist der, wel**her die so merkw**ürdigen Umbildungen der Grundstoffe in einador abhandelt. Betrachtet man einzeln die neutralen ternä-• aus dem Pflanzenreiche stammenden Stoffe, so stösst man Körper, die, obwohl sie aus denselben Elementen gebildet sind, d in ihrer Zusammensetzung sich so einander nähern, dass me mach Berzelius die aufgefundenen unbedeutenden Unterthiede sehr oft Beobachtungsfehlern zuschreiben kann, doch erch ihre physischen Eigenschaften sich auf das Auffallendste en einander unterscheiden. Wer hätte anfänglich die Holzfar, die Stärke, den Zucker in ein und dieselbe Classe zusamtenzusteilen gewagt? Die Zusammensetzung dieser Körper hat beinander näher gebracht, und ihre Umbildung unter verschietaen Kinflüssen hat jetzt die ganze Richtigkeit dieser Zusamengruppirung bestätigt.

Die Geschichte dieser Umbildungen ist nicht allein in phimphischer Hinsicht merkwürdig, sondern es leuchtet auch
me Schwierigkeit der ganze praktische Nutzen ein, der an
me vollkommne Kenntniss dieser merkwürdigen Erscheinunme geknüpft ist, da es sich um Körper handelt, die den wemtlichen Theil der Vegetabilien bilden, und die Grundlage der
ittischen Nahrung ausmachen.

Journ. f. prakt. Chemie. VII. 2.

Erster Theil.

Ueber die Zuckerarten.

Alle Körper, welche sich unter Mitwirkung des Fermensin Kohlensäure und Alkohol umwandeln, müssen iu das Gest Zucker gebracht werden, welches demnach drei Arten in ste begreift: 1) den Rohrzucker, 2) den Traubenzucker, 3) de Schwammzucker. Der Zucker aus dem Ahorn, aus der Runker rübe und aus dem Zuckerrohr sind von ein und derselben Att dagegen werden wir sehen, dass es unter dem Genus Traubenzucker mehrere Arten giebt.

Zum Gegenstande dieser ersten Abhandlung werde ich die Kilwirkung der Säuren, Alkalien auf die Zuckerarten, und letzter auf einander vorzüglich deshalb machen, weil diese Reaction sich eignen, beim Fabrikbetriebe angewendet zu werden; his an werde ich noch ausserdem die Einwirkung der Oxyde, Salund anderer Körper auf die Zuckerarten fügen.

Diese Einwirkung ist unstreitig eine der interessantesten Geschichte der Zuckerarten. Mehrere Chemiker haben sie school zum Gegenstande ihrer Untersuchungen gemacht, und unter speciellsten Arbeiten darüber sind die Abhandlung von Boulk über das Ulmin zu zählen, so wie die nur unlängst erschieden nen von Malaguti.

Das Detail der hier folgenden Versuche wird zeigen, welchen Puncten ich mit jenem letzten Chemiker gleicher Minung bin, und in welchen ich von ihm abweiche. Hätte de selbe vergleichungsweise mit den verschiedenen Traubenzuck arten seine Versuche angestellt, so würden die Resultate und rer Untersuchungen weit übereinstimmender gewesen sein.

die mit 5 Gr. käuslicher Schweselsäure angesäuert waren, at gelöst worden war, wurde vergleichungsweise mit einer Allichen Mischung, wo der Rohrzucker durch Stärkezucker setzt war, im Wasserbad bis zum Sieden erhitzt. Einige Inuten des Siedens waren hinlänglich gewesen, den Niederschwon Ulminsäure in dem Gefässe, worin der Rohrzucker wirzu zerstören, und die Flüssigkeit, welche den Stärkezucker aufgelöst enthielt, war nur erst sehr schwach gefärbt, inach einstündigem Sieden war der Niederschlag in beiden fässen gleichmässig erfolgt. Die angewendete Menge Si

bei diesem Versuche viel zu gross geweren. Ich löste in mehreren Kolben, wovon jeder 50 Gr. Wasser und 1 käufliche Schwefelsäure enthielt, 1) 10 Gr. Rohrzucker; 10 Gr. reinen, krystallisirten Traubenzucker, der durch Einung der Schwefelsäure auf Rohrzucker erhalten war; 3) Br. krystallisirten, aus Rosinen gewonnenen Traubenzucker; 10 Gr. krystallisirten Traubenzucker, wie man ihn durch Firkung der Schwefelsaure auf Stärke erhält. Minuten Siedens begann der Niederschlag von Ulminsäure in dem ersten Kolben zu bilden; diese Erscheinung erfolgte 🖢 bald darauf in dem zweiten; aber es verging eine ziemlange Zeit, bevor in dem dritten etwas sichtbar wurde, und war vierten Kolben wurden kaum nach sechsstündigem Siedeichte Flocken bemerkt. Dieser Versuch wurde noch auf cherlei Weise abgeändert, und zwar dadurch, dass bald säure mehr, bald etwas weniger zugesetzt wurde, jewurde der Versuch vergleichungsweise immer in demsel-Wasserbad gemacht, und man bemerkte da, dass die Bil-🔐 der Ulminsäure nach folgender unveränderlichen Ordnung igte: 1) Rohrzucker, 2) Traubenzucker, wie man inn durch Firkung der Schwefelsäure auf Robrzucker erhält, 3) Trauacker, 4) endlich in der letzten Reihe, und auf sehr merk-Weise von den andern abweichend, der Stärkezucker. er Versuch ist deshalb bemerkenswerth, weil er uns beet, dass, wenn der zersetzenden Einwirkung der Schweure auf den Rohrzucker zur rechten Zeit Einhalt gethan id, sie weit weniger schnelle Fortschritte macht, als wenn anunterbrochen fortdauert. Die Elemente haben sich dabel mit einander verbunden, und widerstehen mehr der zerenden Wirkung der Schwefelsäure. Gleichfalls zeigt uns versuch auch, dass man wohl von einander unterschie-Varietäten annehmen kann, die auf einen positiven und anten Charakter in der Art des Traubenzuckers begründet Die Erfahrung hat mir bewiesen, dass alle Säuren, die in dieser Hinsicht geprüft habe, dieselben Wirkungen auf Zuckerarten äussern, und sich nur durch ihre grössere oder ngere energische Einwirkung von einander unterscheiden. bemlich bekannt ist die zuletzt erfolgende Wirkung der Säuren auf Zuckerarten, doch nicht so die unmittelbare Einwirkung, und 6 *

man kennt nicht die Grade von Veränderungen, die sie sat durchlausen haben, bevor sich Ulminsäure bildet. Ich lösten Rohrzucker in drei Portionen Wasser, wovon die eine ½ Rohrzucker in drei Portionen Wasser, wovon die eine ½ Salpetersäure, die zweite ½ Soo Schweselsäure, und die dritten eine gleiche Menge Salzsäure enthielt, liess diese Flüssigkeiten sieden, und stellte den Versuch ein, als die geringste Färbungen in einem der drei Kolben sichtbar zu werden ansing, die Säuren wurde nun mit Kalkwasser gesättigt, und ich erhielt durch freigen willige Verdunstung, einen weissen nicht krystallisirbaren Syrup von sehr intensivem Zuckergeschmack, und ohne irgend einem Beimischung von Bitterkeit. In diesem Syrup war auch nach einem beträchtlichen Zeitverlauf nicht die geringste Spur von Krystallisation zu bemerken.

Ich verminderte allmählig die Quantität der zuzusetzenden Säure, und fand, dass, um mit Salpetersäure ebenfalls einen unkrystallisirbaren Zucker zu erhalten, nicht mehr als ½1000 der von zuzusetzen nöthig war.

Alle nicht flüchtigen Säuren, welche ich in dieser Beziehung prüfte, wie die Phosphorsäure, Aepfel-, Weinstein-Klee-, Citronensäure u. s. w., äussern dieselbe Wirkung. ist der Umstand dabei zu berücksichtigen, dass man die Quand tität dieser Säuren, nach Maassgabe ihres Sättigungsvermögen mit Wasser vermehrt, welches mit schwesliger Säure gesättig ist. Die Einwirkung ist nicht vollständig, wenn man den Syd rup längere Zeit flüssig aufbewahrt. Man bemerkt da die Bildung von krystallinischen Blättchen, die von nichts anderem herrühren, als von der anfangenden Krystallisation des Bohrei zuckers, und mit einer beträchtlichen Menge unkrystallisirbareng Zucker und Essigsäure vermischt sind; die Einwirkung ist auch sehr unvollkommen, denn wenn man das Sieden längere Zei fortsetzt, so kommt noch eine andere Wirkung zu der Säure, nämlich die der Hitze; vermehrt man die Menge der Säure, sa hat man es mit essigsauren Salzen zu thun, deren man sich nur schwierig entledigen kann, und deren Gegenwart der Genauigkeit der Resultate Eintrag thut.

Wird eine zuckerhaltige Flüssigkeit sehr lange im Sieden erhalten, so findet der nämliche Erfolg wie bei der Einwirkung der Säuren Statt; aber um dann einen vollkommen und krystallisirbaren Syrup zu erhalten, muss dieses Sieden mehr als

Stunden lang fortgesetzt werden, während diess mit Säuren wöhnlich schon in einigen Minuten geschieht.

Diess wäre also die erste wohl bewiesene Thatsache; ber die Säuren den Rohrzucker in Traubenzucker umwandeln,
rwandeln sie ihn in einen nicht krystallisirbaren Zucker, der
ben weit intensiveren Zuckergeschmack hat, als der Rohrcker.

Zwei gleich grosse Mengen Rohrzucker, wovon die eine unkrystallisirbaren Zucker umgebildet war, die andere nicht, as ich vergleichungswelse in die geistige Gährung übergen, und die aufgefangenen Quantitäten Kohlensäure waren in iden Fällen gleich.

Ich nahm solchen unkrystallisirbaren Syrup, wie man ihn si den vorhergehenden Operationen erhält, und setzte ihn vier tunden lang einer Temperatur von 60° C. aus, nachdem ich orher 1/125 Schwefelsäure von 660 zugesetzt hatte. Die Säure, elche mit der Quantitat Wasser verdünnt war, die dem dopelten Gewicht des Syrups entsprach, wurde alsdann mit Kalk sättigt, worauf der abgedampfte Syrup einen grossen Theil ines süssen Geschmacks verloren batte; nachdem er einige nge rubig stehen gelassen worden war, hatte sich Zucker geidet; ich trennte nun durch Alkohal den Theil, der nicht kryallisirt war, und erhielt so eine grosse Menge gut krystallisten Traubenzucker. Der Versuch gelang gleich gut mit den odern Sauren, nur musste man die Quantität derselben je gach wer energischen Einwirkung hald vermehren, bald vermindern leigert man die Temperatur über 60°, so muss der Versuch it grosser Sorgfalt geleitet werden, aus Gründen, die ich sodeich auführen will.

Die Umbildung des Rohrzuckers in Traubenzucker durch auren, geht auch in der Kälte bald in längerer, bald kürze- Zeit vor sich, wie diess alle Pharmaceuten an ihren sauren yrupen beobachtet haben, und wie es Herr Boullay in sei- ar Abhandlung über das Ulmin dargethan hat.

Setzt man anstatt ½25 Schwefelsäure, ½5 davon zu dem krystallisirbaren Syrup, und steigert die Temperatur, statt sie 60° zu erhalten, auf 100°, so erhält man nach einigen Mitten Siedens eine stark braun gefärbte Flüssigkeit; wird ese Flüssigkeit gesättigt, so zeigt sie dann durchaus keine

Spur von Krystallisation mehr; nach dem Abdampfen bleibt Melasse von bitterem und zu gleicher Zeit zuckrigem Geschm Auch die beste Knochenkohle entfärbt sie nur unvollständ und der erhaltene Syrup krystallisirt niemals. Diese inten Färbung rührt nicht von einer Auflösung der Ulminsäure Zucker her, denn ich liess frisch bereitete Ulminsäure mit Z ker sieden, und erhielt nur eine schwach bräunliche Farbe sondern es ist diese eine Umwandlung des krystallisirbaren Trebenzuckers in einen neuen unkrystallisirbaren Syrup, welt man, wie wir bald sehen werden, viel leichter bei der Einskung der Alkalien auf den Traubenzucker erhalten kann.

Ueber die käufliche Melasse. Ich habe vergleichungsw eine sehr grosse Menge käuslicher Melasse untersucht, fand, wie nach den verschiedenen Umständen ihrer Bereitus art zu erwarten stand, ihre Eigenschaften eben so verschie von einander; sie hestehen gewöhnlich aus einer Mischung ler der Zuckerarten, in welche man den Rohrzucker umw deln kann; 1) ans unverändertem Rohrzucker, durch Hülfe unkrystallisirbaren Syruparten gelöst; 2) aus dem ersten 💨 krystallisirbarem Syrup, der sich durch Einwirkung von Sär in Traubenzucker umwandeln kann; 3) aus schwarzem unk stallisirbarem Syrup, wie er bei der Umbildung des Trauf zuckers entsteht; 4) muss sich ausserdem oft noch seld Traubenzucker darin finden, wie sich durch die Kinwirk der freien Säuren des Rohr- oder Runkelrübenzuckers auf Rohrzucker bildet, aber ich konnte denselben nie unmitte daraus ausziehen, ohne meine Zuflucht zu Säuren zu nehr während man durch diese Agentien den grössten Theil der chen Melasse, d. h. solcher, welche noch sehr viel Robra ker, und die erste Art des unkrystallisirbaren Zuckers entiin Traubenzucker umwandelt; zum Gegensatz hiervon z man arme Melasse diejenige, welche nur Traubenzucker die zweite Varietät des unkrystallistrbaren Zuckers entbält.

Ich muss bier hinzufügen, dass unter dem Einfluss Wärme allein man uiemals den Rohrzucker in Traubenzut verwandelt; anfangs verwandelt er sich in den ersten un stallisirbaren Syrup, mit der Zeit dann, und vorzüglich bei ner Temperatur von 1100, geht er in die zweite Varietät

ne dass es mir jedoch jemals möglich gewesen wäre, Zukr in dem Mittelzustande als Traubenzucker abzuscheiden.

Ueber die Einwirkung der Alkalien auf die verschieden Zuckerarten. Um diese Einwirkungen genauer zu prüfen, uss man mit grosser Sorgfalt die Bedingungen unterscheiden, ter welchen sie Statt finden. Denn so giebt, um nur bekannte hatsachen anzuführen, der Zucker bei einer gewissen Temwatur mit Kali erhitzt, Ulminsäure, bei einer andern Tempenar dagegen Oxalsaure; mit wasserfreiem Kalk zusammenebracht, giebt er, wie diess neuerlich der jüngere Fremy geeigt hat, Aceton, Metaceton, und Kohlensäure; und viele nicht bereinstimmende Resultate möchten wohl nur diesen verschieenen Umständen zuzuschreiben sein, unter welchen die Cheker ihre Versuche angestellt haben. Viele solche Versuche ber die Einwirkung des Kalkes auf den Rohrzucker sind geacht worden, und es verdient dieser Gegenstand auch das rösste Interesse, da sich wirklich alle die technischen Operaonen, denen man den Zucker unterwirft, hieran knüpfen; die inwirkung dieser Base auf die andern Zuckerarten ist wenier genau gekannt.

Die ältesten Versuche hierüber wurden von Daniell, Eicenthümer einer Zuckerraffinerie zu London, gemacht. Er
nite angegeben, dass, wenn man eine Auflösung von Kalk in
ducker einige Monate lang steben liesse, eine sehr merkwürlige Veränderung Statt fände, es bilde sich kohlensaures Kalkydrat, und die Auflösung verlöre zugleich ihre Eigenschaften,
and verwandle sich in ein der Stärke ähnliches Gelée; neun
dis zwölf Monate wären zur vollständigen Umwandlung erforterlich; angenscheinlich enthielt der Zucker von Daniell einige fremdartige Substanzen, denn Pelouze hat hewiesen,
lass die Kohlensäure aus der Luft herrührte, und dass, so
tunge wie Kalk in der Flüssigkeit war, der Zucker nicht zernetzt wurde; man weiss ausserdem, dass chemisch reices Zukkernasser nicht mit der Länge der Zeit verandert wird, wenu
man es vor der Einwirkung des Sonnenlichtes schützt.

Die vorerwähnten Chemiker haben die Wirkung des Kalkassers bei gewöhnlicher Temperatur studirt; da dasselbe aber
a mehreren Perioden der Fabrication warm mit dem Zucker
a Berührung kommt, so war es nützlich, dieses Agens noch

mitwirken zu lassen. Ich habe vergleichungsweise über die vorherangeführten Zuckerarten Versuche angestellt, und mus zum leichtern Verständniss der folgenden Resultate sagen, das die Varietäten des Traubenzuckers, wie wir sie je nach der Einwirkung der Schwefelsäure unterschieden haben, sich auf gleiche Weise mit Kalkwasser verhalten.

Von 15. Januar bis 19. März erhielt ich in einem woblverschlossenen Kolben eine Auflösung von einem Theil Robrzucker in vier Theilen Wasser, mit einem Ueberschuss von Kalk, beständig bei einer Temperatur von 60° C. Nach diesem Zeitraume wurde die überstehende Flüssigkeit abgegossen, genau mit Schwefelsäure gesättigt, und die abfiltrirte Flüssigkeit gab mir beim Abdampfen Krystalle von Rohrzucker. An demselben Tage, 15. Januar, that ich eine ähnliche Auflösung von Rohrzucker mit einem Ueberschuss von Kalk in eine genau verschlossene Flasche; heute, den 20. September, untersucht. ich sie, und es hat sich kein wasserhaltiger kohlensaurer Kalk gebildet, wie bei den Versuchen von Daniell und Pelonze, weil die Flüssigkeit nicht mit Lust in Berührung gewesen war, und die gesättigte Lösung gab abgedampft noch Krystalle voo Rohrzucker; so findet also die von erstem Chemiker angegebene Umwandlung durchaus nicht durch den Einfluss des Kalker Statt.

Das Zuckerwasser löst eine so grosse Menge Kalk auf, dass, wenn man die oben beschriebene Auflösung mit Schwefelsäure sättigt, die Flüssigkeit durch die grosse Menge des gebildeten schwefelsauren Kalka dick wird. Von dieser Auflösung des Kalks in Zuckerwasser mache ich in meinem Laboratorium vorzüglich dann oft Gebranch, wenn ich ein kaustisches Alkali nöthig habe, wo der Zucker den Resultaten, die ich erhalten will, keinen Eintrag thut.

Vom 6. Januar bis 19. März erbielt ich in gut verschlossenen Gefässen die verschiedenen Varietäten von Traubenzucker, jede für sich in Wasser mit einem Ueberschuss von Kalk gelöst, beständig bei einer Temperatur von 60°.

Gleich von den ersten Tagen an färbten sich die Lösungen stark, und die Intensität der Färbung nahm allmählig zu. Ich schaffte den Ueberschuss von Kalk durch einen Strom von bineingeleiteter Kohlensäure weg, dampfte die davon abfiltrirte ie den süssen Geschmack verloren hatte, und bitter schmeckte, ich sehr leicht in Wasser und Alkohol löste, der weinigen Schrung nicht mehr fähig war, und auf deren nähere Unternehung ich noch zurückkommen will, denn alle Umstände berechtigen mich zu der Annahme, dass diess die Substanz ist, die der Bildung der Ulminsäure vorangeht. Sie bildet sich bei der durch Säuren hervorgebrachten Umwandlung des Traubenzuckers in unkrystallisirbaren Zucker; und ich habe gesehen, dass eine geringe Menge dieser Substanz hinreichte, eine ziemtich grosse Quantität Traubenzucker, und selbst noch nicht verscherten Rohrzucker unkrystallisirbar zu machen.

Berzelius wiederspricht der allgemein angenommenen Behauptung, dass der Kalk den Traubenzucker in der Kälte braune. Den 30. Januar brachte ich daher 100 Gr. Traubenzucker, der in 50 Gr. Wasser gelöst war, mit einem Ueberzehuss von Kalk zusammen, und liess diese Mischung bei der gewohnlichen Temperatur bis zum 3. April stehen; es bildete sich hierbei ein schwacher rosenfarbener Niederschlag, der auf dem überschüssigen Kalk oben auf schwamm; die Flüssigkeit war durch die Sättigung mit Schwefelsäure nur gelb, sie bräunte sich, und gab abgedampst nicht die geringste Spur von Krymallisation.

Alle Traubenzuckerarten gaben ähnliche Resultate; bei dem noch nicht vollständig gereinigten Harnzucker war der kalkige Niederschlag von sehr schöner Rosafarbe.

Einwirkung der Zuckerarten auf einander. Es giebt einen Versuch, welchen Betrüger wohl häufiger angestellt haben nögen, als die Chemiker. Auf eine gleichförmige Weise namlich, wie in dem Hutzucker, den Rohrzucker und Stärkezukker zusammen krystallisiren zu lassen. Aber die folgenden Untersuchungen zeigen, dass ihre Vermuthungen nicht eingetroffen ind. Am 23. Mai löste ich 20 Gr. Rohrzucker, mit solchem, der durch Umwandlung der Stärke mittelst Sohwefelsäure erhalten wird, in 32 Gr. Wasser. Den erbaltenen Syrup liess ich in trockner und warmer Luft freiwillig abdampfen; zehn Tage darauf war noch keine Spar von Krystallisation zu sehen; am 20. May bemerkte man immitten einer teigähnlichen Flüsnigkeit, Krystalle, die die Krystallform des Rohrzuskers batten,

aber die wirkliche Menge der gebildeten Krystalle entsprach nicht der angewandten Quantität Bohrzucker, und was den Stärkesyrup aulangt, so war davon durchaus nichts krystallisirt.

Andrerseits liess ich gleiche Theile Rohrzuckersyrup und Traubenzuckersyrup mit Knochenkohle sieden, und erhielt einen vollkommen klaren Syrup von frischem aber weniger süssem Geschmack, als vor dem Versuche. Die zwei Monate lang sich selbst überlassene Mischung krystallisirte nach und nach, und wurde durch und durch fest. Dieses Mal war es nicht Rohrzukker, der krystallisirte, sondern Traubenzucker, und die übrigbleibende Menge des unkrystallisirbaren Zuckers entsprach nicht dem ½ des so unter dem einzigen Einfluss des Siedens zugesetzten Rohrzuckers; und der mit Traubenzucker gemengte Rohrzucker hatte sich in Traubenzucker umgewandelt. Wiederholte Versuche haben mir bewiesen, dass der unkrystallisirbare Zucker, welcher bei den beiden oben angeführten Versuchen zurück blieb, ein Gemeng von zwei Zuckerarten war.

Kurze Wiederholung und Anwendung der angegebenen Versuche bet der Zuckerfabrication.

Fabrication und Raffination des Rohr - und Runkelrübenauckers. Man hat aus dem Vorhergehenden gesehen, dass der Kalk, selbst bei der Temperatur, wobei der Syrup siedet, keine zerstörende Wirkung auf den Rohrzucker ausübt; diese Versuche erklären sehr gut die glückliche Anwendung, die man hiervon täglich in den Fabriken macht, ebenfalls habe ich bewiesen, dass die löslichen Kalksalze keinen schüdlichen Einfluss ausüben; allein dasselbe gilt nicht von der Wirkung der Säuren, die selbst, wenn sie, um mich so auszudrücken, homöopathisch verdünnt sind, zuerst den krystallisirbaren Zucker in einen ersten weissen unkrystallisirbaren Zucker, und wenn die Menge noch vermehrt wird, in Traubenzucker, dann endlich in einen zweiten unkrystallisirbaren Zucker, der seine Entstehung der Vereinigung mit einer braunen unkrystallisirbaren Substanz zu verdanken scheint, dann in Ulminsäure u. s. w. verwandeln. Es giebt noch eine dritte Art von unkrystallisitbarem Zucker, der bei der Einwirkung des Rohrzuckers auf den Traubenzucker entsteht, und sebald ein Zueker in die nächst niedrigere Ordnung übergegangen ist, kennt man kein Mittel, das Umgekehrte zu bewerkstelligen; er kann noch in die nächstfolgende erste oder zweite niedrigere Ordnung umgewandelt werden, aber hier hört unsre Kenntniss von der Mischung der beiden Zuckerarten auf. Es ist also bei der Rohr - und Runkelrübenzuckerfabrication von der höchsten Wichtigkeit, schnell die Flüssigkeit zu sättigen, damit die Einwirkung der freien Sauren so wenig wie möglich vor sich gehe, und die Rüben our so kurze Zeit, als es sich nur immer thun lässt, aufzubewahren, denn sobald die Lebenskraft in den Wurzeln aufbert, fangen die chemischen Kräfte an, ihren Einfluss auszuüben, und ihre erste Wirkung ist die Veränderung des Zuckers, welche Umwandlung schnell überhand nimmt, vorzüglich wenn die Runkelrüben salpetersaures Kall enthalten. Denn wir haben die zerstörende Kraft der Salpetersäure angeführt, und nach dem Gesetz von Berthollet muss sich solche in freiem Zustande in einer Flüssigkeit finden, die eine freie Säure und salpetersaures Kali enthält.

Man hat grosse Fortschritte gemacht, zu der Normalfabrication des Runkelrübenzuckers zu gelangen; allein obschon d. Rübe 0,10 Zucker enthält, so erhält man bei den besten Verfahrungsweisen doch nicht mehr als 0,06, und alles berechtiget zu der Annahme, dass die Rüben noch keinen ganz ausgebildeten unkrystallisirbaren Zucker enthalten, sondern derselbe erst ein Product der Zerstörung ist.

Fabrication des Stärkezuckers. Wenn die Runkelrübenzuckerfabrication in Frankreich ihrer Vollendung nahe ist, so
ist es nicht dasselbe mit der Stärkezuckerfabrication. Im Handel erhielten die Bierbrauer bisher, nur einen schwarzen Syrup
von sehr unangenehmem Geschmack; seit den Untersuchungen
von Biot, Payen und Persoz hierüber, hat dieser Industriezweig sich vervollkommnet, und die Producte der Fabrik von
Neuilly, und vorzüglich die von Herrn Beudant, sind schon
in vieler Hinsicht genügend.

Die Anwendung von gekeimter Gerste zur Fabrication von Stärkesyrup ist nicht so vortheilhaft, als man denkt; denn es ist sehr schwierig, immer Malz von gleicher Güte zu haben, und das Verabsäumen einer Vorsichtsmaassregel kann die Operation vollständig scheitern machen; man verkauft häufiger als man glaubt, aus gekeimter Gerste durch Schwefelsäure gewonnenen Syrup für Dextrin-Syrup. Aber die Bedingungen,

mittelst Schwefelsäure zu einem vollständig günstigen Resultate zu gelangen, sind in den Fabriken noch nicht angewendet. Ich will sle kurz anführen. 1) Ist es besser, nur sehr geringe Mengen Schwefelsäure anzuwenden, und die Einwickung längere Zeit dauern zu lassen, allein man darf die Flüssigkeit nicht eher sättigen, als bis die Umbildung vollständig erfolgt ist; diese kann man dadurch ausmitteln, dass man in eine kleine Menge der Flüssigkeit die dreifache Quantität Alkohol glesst, wobel kein Niederschlag erfolgen darf; 2) muss man die Flüssigkeit sättigen, sobald die Umbildung vollständig erfolgt ist; denn wir haben gesehen, dass, wenn dieser Zeitpunct verabsäumt wird, die Saure ihre Wirkung auf den Zucker zu äussern anfängt; 3) ist die Heizung mittelst Dämpfen weit der über freiem Feuer vorzuziehen; 4) verlangen die Sättigung und Klärung ganz vorzügliche Sorgfalt; wirklich fehlen bierin alle Fabricanten; setzt man zur Sättigung der Säure zu viel Kalk hinzu, so haben wir oben gesehen, mit welcher Schnelligkeit der Zukker geschwärzt und vollständig zerstört wird; es ist also besser, die Flüssigkeit etwas weniges sauer zu lassen, als den Sättigungspunct zu überschreiten. Die Wahl der Klärkohle setzt die Fabricanten in grosse Verlegenheit; so nehmen einige Knochenschwarz, andere Schieferschwarz, wieder andere endlich eine Mischung aus den vorigen beiden, aber immer mit sehr von einander abweichenden Resultaten; diess rührt davon her, dass diese angewandten Substanzen, entweder kleine Mengen Kalk, oder Alkali, oder Schwefelmetalle enthalten, wovon schon sehr unbedeutende Mengen hinreichen, den Syrup während des Abdampfens zu färben, und der Krystallisation Eintrag zu thun. Ich habe immer mit dem besten Erfolg solche Kohle angewendet, wie man de bei der Elewirkung des Kalis auf Horn und Blut erhält, und wie sie von den Berlinerblaufabriken geliefert wird, indem ich sie vorher mit Salzsäure und dann mit Wasser auslaugte. Diese Kohle hat ein sehr grosses, entfärbendes Vermögen auf den Stärkezucker, und sie ist hier in Paris sehr wohlfeil, weil alle Berlinerblaufabricanten, deren es ziemlich viele giebt, keinen andern Ausweg haben, als es an Landwirthe zu verkaufen.

Befolgt man die hier angeführten Regeln, so wird man mit geringen Kosten einen sehr schönen Stärkezucker fabriciren, der gut krystallisiet, sehr weiss, ohne fremdartigen Beigeschmack ist, und ohne dass man irgend, einen Abgang von unkrystallisiehem Zucker hat. Derselbe wird dann zu pharmaceutischem und technischem Behufe, weit dem im Handel vorkommenden unvollkommnen Syrup vorzuziehen sein, welcher letztere ausserdem schwierig zu transportiren ist, grösstentheils einen widrigen Geschmack besitzt, und oft 40 p. C. auflösliche, noch nicht zersetzte Stärke enthält, weswegen er dann mit der grössten Leichtigkeit in Gährung übergeht.

Π.

Ueber die Paraschleimsäure,

von

MALAGUTI, Chemiker an der königl. Fabrik zu Sèvres. (Journal de Pharmacie No. XII. December 1835.)

Wenn man zu siedendem Wasser so viel Schleimsäure zusetzt, als sich darin löst, die Auflösung zur Trockne abdampft,
und den Rückstand mit Alkohol behandelt, dann das Ganze einer freiwilligen Verdunstung überlässt, so bildet sich anfangs
ein flockiger weisser Niederschlag, und durch allmählige Verdunstung eine krystallinische Kruste, auf deren Oberfläche vieleziemlich deutliche Krystalle sitzen, die gross genug sind, um
daran die gutausgebildeten rechteckigen Flächen leicht zu erkennen.

Diese Substanz hat einen viel saurern Geschmack als die Schleimsäure, und löst sich ziemlich leicht in kaltem Wasser. 100 Theile siedendes Wasser lösen 5,8 davon auf, und 100 Wasser von der gewöhnlichen Temperatur 1,359, während dieselbe Menge siedenden Wassers nicht mehr als 1,5 Schleimsäure auflöst.

Man weiss, dass die Schleimsäure in Alkohol unlöslich ist, also kann man annehmen, dass die Substanz, die man
mittelst Alkohol erhält, keine Schleimsäure ist, und diess um
woweniger, als ihre Löslichkeit in Wasser nicht dieselbe, wie
die der Schleimsäure ist. Indessen geben die Analyse und die
Sattigungscapacität dieser Substanz dieselben Besultate, wie die
der Schleimsäure.

Die von mir analysirte Säure war an der Luft getrocknet,

und bis zu 1000 des C. Thermometers erbitzt worden, dabeihatte sie nicht merklich an Gewicht verloren.

Erster Versuch. 0,973 Gr. der krystallisirten Säure wurden mit Kupferoxyd verbrannt, und gaben 1,212 Gr. Kohlensäure und 0,428 Gr. Wasser.

Zweiter Versuch. 0,688 Gr. derselben Säure gaben 0,866 Gr. Kohlensäure und 0,300 Gr. Wasser.

Als Mittelzahl aus diesen beiden Analysen besteht sie in 100 Theilen aus:

Kohlenstoff		84,62
Wasserstoff		4,86
Sauerstoff		60,52
		100,00.

Der Berechnung nach besteht die Schleimsäure aus:

Kohlenstoff		84,72
Wasserstoff		4,72
Sauerstoff		60,56
		100,00.

Dasselbe ist der Fall bei der Sättigungscapacität.

Erster Versuch: 1,210 Gr. Silbersalz gaben nach dem Glüben 0,590 metallisches Silber.

Zweiter Versuch: 0,913 desselben Salzes hinterliessen nach dem Glühen 0,445 metallisches Silber.

Die dem metallischen Silber entsprechende Menge Sauerstoff beträgt 1/8 von der in der Säure enthaltenen Menge Sauerstoff, so dass, wenn man die Analyse der Säure nach ihrer
Sättigungscapacität berechnet, sich für die neue Säure folgende
Formel herausstellt, welche dieselbe, wie die der gewöhnlichen
Schleimsäure ist, nämlich:

Cg H10 O8.

Im Allgemeinen sind die Reactionen dieser Säure, die ich Paraschleimsäure nennen werde, dieselben, wie die der Schleimsäure, nur mit dem Unterschied, dass, da bei gleichen Voluminibus der Auflösung, weniger gewöhnliche Schleimsäure, als Paraschleimsäure gelöst ist, die Reactionen der letztern besser und deutlicher erfolgen, als die der ersten.

Die einzige Ausnahme von der Uebereinstimmung in den Reactionen dieser beiden Säuren ist folgende: setzt man eine Außösung von gewöhnlicher Schleimsäure zu einer Außösung von salpetersaurem Quecksilberoxydul, so erfolgt sogleich ein starker, weisser und sehr leichter Niederschlag, so dass die darüberstehende Flüssigkeit einige Zeit lang trübe bleibt. Macht man den Versuch mit einer Auflösung von Paraschleimsäure, die ausserdem dieselben Reactionen hat, so erbält man nicht sogleich einen Niederschlag, nach und nach aber bildet sich einer, der körnig und schwer ist, und die überstehende Flüssigkeit ganz klar und hell lässt. Bei salpetersaurem Silber findet derselbe Umstand Statt. Kine kleine Menge von Schleimsaureauflösung schlägt das salpetersaure Silber weiss, in grosser Menge und augenblicklich nieder, und der Niederschlag hat ein schleimiges Ansehen. Setzt man dagegen selbst eine grosse Menge von der gesättigten Auflösung der andern Säure hiazu, so erhält man pur nach und nach einen Niederschlag, der aber statt schleimig zu sein, vielmehr geronnen erscheint. Dasselbe, was ich von der Löslichkeit dieser beiden Säuren gesagt habe, gilt auch mit einer einzigen Ausnahme für ihre balze; denn die ein weniges löslichen Salze der Schleimsäure. sind es immer in geringerem Grade, als die löslichen Salze der Paraschleimsäure, vorausgesetzt, dass sie nicht in ihren wässerigen Auflösungen krystallisirt waren. Um diess wohl zu verstehen, muss man eine ziemlich merkwürdige Eigenschaft dieser Sauren kennen, eine Eigenschaft die sie selbst in ihren löslichen Salzen beizubehalten scheint.

Wenn man eine gesättigte Auflösung von Paraschleimsäure in siedendem Wasser macht, und dieselbe erkalten lässt, so erfelgt nothwendiger Weise ein Niederschlag, denn der Unterschied zwischen der Löslichkeit in der Kälte und der in der Warme ist beträchtlich. Trocknet man nun aber diesen Niederschlag, so findet man, dass er nicht mehr in Alkohol löslich ist, und dass seine Auflöslichkeit in siedendem Wasser beinahe dieselbe, wie die der gewöhnlichen Schleimsäure ist; mit einem Worte, er ist wieder zu Schleimsäure geworden.

Von 2,798 Gr. Paraschleimsäure, die aus einer siedenden Auflösung durch Abkühlen niedergeschlagen war, lösten 50 Gr. siedenden Alkohols nicht mehr als 0,003 Gr., 24,796 Gr. einer wässerigen Auflösung von Paraschleimsäure, die siedend mit vorher im Wasser krystallisister Paraschleimsäure gesättigt war, hinterliessen nach dem Eindampfen einen Rückstand, der 0,421

Gr. wog. Die Schleimsäure würde einen Rückstand von ungefähr 0,400 Gr. gelassen haben, und die nicht im Wasser krystallisirte Paraschleimsäure einen von 1,239 Gr.

Dieser letztere Versuch beweist also, dass, wenn die Paraschleimsäure aus einer wässerigen Auflösung niedergeschlagen wird, sie ihre vorzüglichsten Rigenschaften verliert, und wieder Schleimsäure wird. Wenn man zwei wässerige siedenda, Auflösungen von Schleimsäure und Paraschleimsäure hat, und sättigt sie sorgfältig mit Natron, so werden beim Erkalten in beiden Auflösungen Niederschläge erfolgen, die dem Anschen nach sich nicht von einander unterscheiden. Lässt man zwei gleiche Volumina der beiden Auflösungen abdampfen, so wird man in dem Rückstande des schleimsauren Salzes eine Quantität Salz haben, die der Auflöslichkeit des schleimsauren Natrons entspricht, nämlich auf 100 Theile Wasser von + 190 C. 0,879, - und in dem Rückstande des paraschleimsauren Salzes eine Quantität Salz, welche die Löslichkeit des paraschleimsauren Salzes ausdrückt, nämlich auf 100 Theile Wasser von + 190 C. 1,225. Sucht man aber vergleichungsweise von Neuem die Löslichkeit der nämlichen Rückstände, so ist das Resultat. nicht wie 1: 1,5, sondern wie 1: 1. Wiederholt man diesen Versuch, nur mit dem Unterschiede, dass man statt Natron Kali nimmt, so wird das Resultat das nämliche seip. Diess beweist also, dass selbst die löslichen paraschleimsauren Salze wieder schleimsaure Salze werden, wenn sie ein Mal in ihren wässerigen Auflösungen krystallisirt waren. Die Löslichkeit der paraschleimsauren Salze ist, wie ich kurz vorher augeführt habegrösser als die der sobleimsauren Salze, mit einziger Ausnahme den paraschleimsauren Ammoniaks. Bringt man zu zwei siedenden gesättigten Außösungen von Paraschleimsäure und Schleimsäure Ammoniak, so wird man finden, dass in der ersten, selbst in der Würme, kleine weisse Blättehen eines Ammoniaksalzes niederfallen, die unter dem Mikroskop betrachtet, rechteckige Tafeln bilden. In der andern Auslösung erfolgt selbst beim Rekalten kein Niederschlag, und nur nach längerer Zeit erst bidet sich einer. Dieser Umstand allein würde nicht beweisen. dass das paraschleimsaure Ammoniak weniger löslich wäre, als das schleimsaure ; denn da ein gleiches Volum Wasser eine grössere Menge von paraschleimsaurem als schleimsauren Salze aufonmmi,

so sieht man, dass das erste sich niederschlagen muss, selbst wenn es dieselbe Löslichkeit wie das andere haben würde. Allein was mir die grössere Unlöslichkeit des paraschleimsauren Ammoniaks bewiesen hat, ist der Umstand, dass eine gewisse Menge dieses Salzes, längere Zeit mit destillirtem Wasser gekocht, nur äusserst wenig an Gewicht verloren hatte, während das schleimsaure Ammoniak, ohne gerade sehr löslich zu sein, es doch in weit beträchtlicherem Grade als das paraschleimsaure ist.

Wird die Paraschleimsäure der trocknen Destillation unterworfen, so giebt sie eine Brenzsäure, deren Eigenschaften identisch mit denen der Brenzschleimsäure sind. Ich analysirte sie mittelst Kupferoxyd und erhielt auf 0,417 Gr. der sublimirten Brenzsäure, 0,816 Kohlensäure, und 0,146 Gr. Wasser, und sie besteht demnach aus

Diese Zusammensetzung ist dieselbe, wie die der Brenzschleimsäure, welche ein Atom Wasser enthält.

Es scheint also, dass die Schleimsäure durch einfaches Sieden und Abdampfen eine Veränderung in der Anordnung ihrer kleinsten Theilchen erleidet, und dadurch ganz neue Eigenschaften bekommt. Ich bin der Meinung, dass ihre Löslichkeit in Alkohol, worin sie theilweise krystallisiren kann, so wie ihre grössere Löslichkeit in Wasser, eine Löslichkeit, die sie selbst in ihren Salzen beibehält, ferser einige Unterschiede zwischen ihren Reactionen und denen der Schleimsäure, und ihre ziemlich sonderbare Eigenschaft, alle diese Charaktere zu verlieren, so bald sie in Wasser krystallisirt ist, einen hinlänglichen Grund abgeben, diese Säure als isomerisch mit der Schleimsäure anzusehen, und ihr den Namen Paraschleimsäure zu geben.

Berzelius hatte schon die Beobachtung gemacht, dass, wenn man eine Auflösung von Schleimsäure schnell eindempft, sich eine weiche, röthliche, sehr saure Substanz bildet, die in Alkohol löslich ist, und weder Schleimsäure, noch Apfelsäure war. Meiner Ansicht nach ist die von mir dargestellte Säure nicht dieselbe, die Berzelius beobachtet hat, denn in dem, Journ. f. prakt. Chemie. VII. 2.

beim Abdampfen, welches ausserdem nicht schnell geschah, erhaltenen Rückstande, bemerkte ich weder eine weiche noch röthliche Substanz.

III.

Ueber den verhältnissmässigen Werth des irländischen und Virginien-Tubakes,

von

EDMUND DAVY,

Prof. der Chemie bei der königlichen Societät zu Dublin.

(Aus the London and Edinburgh phil. Mag. third series No. 41.

Nevember, 1835. S. 393.)

Im Jahre 1829 — 30 erregte der Anbau des Tabaks if Irland viel Aufmerksamkeit unter der ackerbauenden Classe und mehrere hundert Acker wurden in verschiedenen Grafschaften dazu bestimmt. Es wurde daher die Aufmerksamkeit der königlichen Societät zu Dublin auf den Gegenstand gerichtet und der Verfasser wurde von einer auserwählten Committée derselben ersucht, Versuche über Tabak in der Absicht anzustellen, um einige Fragen von praktischer Natur zu entscheiden, z. B. ob die Wurzel desselben Nicotianin enthält und in welches Menge, und um das Verhältniss des Werthes von irländischen und Virginien-Tabak kennen zu lernen.

Des Versassers Versuche wurden mit Durchschnittsproben von Virginien – und irländischem Tabak angestellt. Durch eine Anzahl von Versuchen ist der Versasser zu dem Schlusse genleitet worden, dass die getrockneten Wurzeln von irländischen Tabak von vier bis zu fünf Theilen Nicotianin in hundert Theilen enthalten, und dass 1 Pfund guter Virginien – Tabak an Werthe ungefähr $2\frac{1}{3}$ Pfund gutem irländischem Tabak gleich ist.

Der Verfasser hat nach Beendigung seiner Versuche mit Vergnügen vernommen, dass einige Manufacturisten 1 Pfund Virginien-Tabak an Werthe ungefähr 2 Pfund irländischem Tabak für gleich halten. Es scheinen daher ihre Resultate mit denen ziemlich nahe zusammenzufallen, die aus einer chemischen Untersuchung hervorgegangen sind.

IV.

Veber Nicolianin und einige seiner Verbindungen,

YOR

EDMUND DAVY,

Prof. der Chemie an der königlichen Societät zu Dublin.

the London and Edmburgh philosophic. Mag. third series No. 41.

November 1835. S. 293.)

Als der Verfasser im Jahre 1829 seine Versuche mit irdischem und Virginien-Tabak begann, war fast unsre ganze
intniss von dem im Tabak vorkommenden eigenthümlichen
acipe, das der verstorbeno Vauquelin Nicotianin nannte,
seine Abhandlung über den Tabak (**) beschränkt. Durch
Reihe von Processen, in denen der ausgedrückte Saft des
aks durch Verdampfung auf ein Viertel seines Umfanges
racht, dann in Alkohol digerirt, destillirt, wieder conceni, in Alkohol aufgelöst, dann bis zur Trockenheit abgespft, in Wasser aufgelöst, mit Kali gesättigt und bis zur
ckenheit destillirt wurde, scheint Vauquelin eine dem
alich erzeugten Nicotianin ziemlich nahe kommende Flüssigenthalten zu haben.

Der Verfasser vermied die weitläußgen Processe Vanplin's um Nicotianin zu erhalten, und nahm blos das einverfahren an, Tabak der Wirkung einer Kaliauflösung daranf folgender Destillation zu unterwerfen. Das geochte Alkali war in einigen Fällen schwach, in andern stark. tinigen Fällen wurde es mit dem Tabak ein oder zwei Tage macerirt, in andern wurde es in der Retorte zum Tabak sogethan und mit ihm zusammen destillirt. Mische Substanzen in aufgelöstem Zustande wie Natron, Baryt, ontian, Kalk können statt des Kalis gebraucht werden. Bei der stillation stand das Thermometer zuweilen unter, im Allgenen aber auf dem Siedpuncte. Die unter so verschiedenen ständen erzengte Flüssigkeit ist nach einer vermittelst einer reiten Destillation erfolgten Rectification eine wasserige Aufon Nicotianin, die folgende Eigenschaften hat. farblos und durchsichtig. Ihr Geruch kommt dem des Tasehr nahe, ist aber weit stechender. Ihr Geschmack ist

^{*)} Anuales de Chimie tome LXXI.

eigenthümlich und lässt einige Zeit einen scharfen beissenden Kindruck auf der Zunge. Sie färbt Curcumapapier braun; diese Wirkung aber ist nicht dauernd, sondern verschwindet allmällig, wenn man es der Lust aussetzt. Ihr specifisches Gewicht (nach wiederholten von zwei einsichtsvollen Zöglingen des Verfassers, dem Herrn Richard Austin und Herrn Johann Krogh, angestellten Versuchen, die ihn bei vielen seiner Versuche unterstützen) ist ungefähr das des destillirten Wassers Sie neutralisirt die mineralischen und vegetabilischen Säures, indem sie eigenthümliche Salze bildet, deren einige der Verfasser in einem krystallisirten und andre in einem unvollkommen krystallisirten Zustande erhalten hat. Sie erleidet keine sichtliche Veränderung, wenn sie eine beträchtlich lange Zet in verschlossenen Gefässen aufbewahrt wird. Sie ist unter der Siedpuncte des Wassers flüchtig. Sie schlägt die Mehrzahl der Metalle aus ihren Auslösungen nieder, wie Silber, Quecksilber, Zinn, Antimon, Mangan, mit einer weissen, Kisen mit einer grünen, Kobalt mit einer biassrothen und Gold und Platin mit einer gelben Farbe.

Salze von Nicotianin. - Eine Anzahl Nicotianinsalze, wie das salpetersaure, schweselsaure u. s. w. krystallisiren is vier und sechsseitigen Prismen. Sie charakterisiren sich durch einen scharfen beissenden Geschmack ähnlich dem des wässerigen Nicotianins. Sie sind meistentheils im Wasser auflöslich, und werden leicht bei einer geringen Zunahme der Temperatur zersetzt. Das salpetersaure Salz ist so unbeständig, dass seine Zersetzung schon beginnt, wenn es einige Stunden in Auslösung gelassen wird, und eine röthliche Farbe annimmt Der Verfasser hat aus seinen Versuchen den Schluss gemacht, dass Nicotianin aus Kohlenstoff, Wasserstoff, Sauerstoff und Stickstoff besteht, er ist aber noch nicht im Betreff der genauen Zusammensetzung desselben völlig befriedigt. Er stellte einige Versuche an, um die Wirkungen des wässerigen Nicotianins auf kleine Fische, Fliegen, Motten, Spinnen u. s. w. zu erproben. Einige in einem Glase mit Wasser verbreitete Tropfen desselben wirkten stark auf das Nervensystem kleiner Fische, indem sie ihnen sogleich eine ungewöhnliche aber nur momentane Lebensthätigkeit mittheilten, auf welche sogleich Erstarrung folgte.

Schmetterlinge, Motten, Spinnen werden bald getödtet, wenn sie in Berührung mit einer schwachen Auslösung von Nicotiauin gebracht werden. Gemeine Fliegen widerstanden der Wirkung desselben besser als Spinnen, Drohnen, Bienen oder Wespen, und wenn sie eine kurze Zeit eingetaucht worden waren, erholten sie sich wieder, wenn sie einige Zeit der Luft susgesetzt waren. Gemeine grosse Raupen zeigten, wenn sie von den Kohlpflanzen genommen und sogleich in eine schwache Auflösung von Nicotianin gebracht wurden, einige Thätigkeit, wurden aber sogleich unempfindlich, und da sie als todt betrachtet wurden, hess man sie ungefähr eine halbe Stunde in der Außösung liegen. Darauf wurden sie in frisches Wasser gebracht, zeigten jedoch nicht die geringsten Symptome von Leben; als sie aber auf einen Grasplatz nahe bei dem Hause gebracht wurden, so erholten sie sich alle wieder und waren nach Verlauf einer Stunde sehr munter.

Der Verfasser ist der Meinung, dass wässeriges Nicottanin eine Menge nützlicher Anwendungen gewähren kann, z. B. bei Zubereitungen der Exemplare von Gegenständen der Naturgeschichte für das Museum, bei Verhinderung der zerstörenden Wirkungen der Insecten, welche Pflanzen und Bäumen in Garten, Conservatorien u. s. w. nachtheilig sind. Und es ist höchst wahrscheinlich, dass die Nicotianinsalze nützliche medicinische Anwendungen gewahren werden.

Nachdem der Verfasser sich von der hauptsächlichsten bereits erwahnten Thatsache in Betreff des Nicotianins in Gewissheit gesetzt hatte, bemerkte er in the Quanterly Journal of
science, Literature and Art vom December 1829, dass die Herren
Posselt und Reimann vor kurzem ein vegetabilisches Alkali
aus dem Tabak erhalten, seine Eigenschaften untersucht und
dasselbe mit einer Menge von Säuren verbunden hatten. Obgleich aber diesen Chemikern mit Recht das Verdienst gebührt,
dem Publicum eine anziehende Reihe von Thatsachen in Betreff des Nicotianins bekannt gemacht zu haben, so können des
Verfassers Versuche, dazu dienen, doch ihre Resultate im Allgemeinen zu bestätigen und auch noch mehr Licht darüber zu
verbreiten.

V.

Ueber eine bei Bereitung des Holzspiritus (pyroxylic spirit) erhallene eigenlhümliche Flüssigkeit,

von

H. SCANLAN.

(Aus the London and Edinburgh phil. Magaz. third series No. 41. November 1835. S. 395.)

Der Verfasser ist vor einiger Zeit damit beschäftigt gewesen, Holzspiritus *) zu bereiten, eine Flüssigkeit, die jetzt sehr häufig in England statt Alkohols gebraucht wird, besonders in Hutmanufacturen, um Schellack und Mastix zum Steifen und Wasserdichtmachen der Hüte aufzulösen.

Bei dem Processe, den Herr Scanlan ausführt, erhält er eine Flüssigkeit von grösserem specifischem Gewicht, die aber einen niedern Siedpunct als Holzspiritus hat und sich noch in andrer Hinsicht davon unterscheidet.

Roher Holzspi. I us wird in einer kupfernen Destillirblase von ihm einer Destillation unterworfen, um einigen Theer, der darin aufgelöst enthalten ist, abzusondern. Die ersten 15 Procent, welche überdestilliren, nimmt er weg, und verkauft sie als Holzspiritus. Diese Flüssigkeit enthält, so wie sie von dem Fabricanten des Holzspiritus kommt, viel freie Essigsäure und theerige Substanz.

Darauf sättigt der Verfasser die Essigsäure vermittelst gelöschten Kalkes, welcher die Absonderung von etwas Pech bewirkt.

Zunächst unterwirst er die gesättigte Flüssigkeit der Destillation, so lange als das destillirte Product von geringeren specifischem Gewichte als Wasser ist.

*) Er ist unter dem Namen Naphtha bei denen bekannt, die damit handeln und ihn verbrauchen. (Diese Flüssigkeit wurde im Jahre 1812 von Herrn Philipp Taylor entdeckt, der eine Nachricht über seine Eigenschaften bekannt machte und ihm den Namen Holzesigäther im Jahre 1822 gab. Siehe Phil. Mag. first series vol. LX. S. 315. In dem folgenden Jahre wurde sie von den Herrn Macaire und Marcet untersucht, von denen sie den Namen Holzspiritus erhielt. Siehe Bibliothèque universelle vom October 1823; und and eine Abhandlung von den Herren Dumas und Péligot, Annales de Chimie et de Physique, tom. LVIII. S. 70.)

Diess letzte Product wird in einer Destillirblase rectificirt, die zum Theil die Einrichtung derer hat, welche lange Zeit auf dem Continente gebraucht wurden und jetzt in England zur Rectificirung des Spiritus allgemein angewendet werden. Sie besteht aus einem Siedekessel, in dem die der Destillation unterworfene Flüssigkeit enthalten ist, und einem Rectificator, der ein kupfernes Gefäss von eigenthümlicher Bauart ist und sich in einem Wasserbade befindet, das bei einer solchen Temperatur erhalten werden muss, bei der das Wasser in concreter Form bleibt, die flüchtigen Producte aber in dem dampfförmigen Zustande immer noch erhalten werden, bis sie in den letzten Thèil des Apparates übergehn, wo sie verdichtet und zuletzt abgekühlt werden.

Bei diesem Processe der Rectification war der Verfasser nicht wenig überrascht, als er fand, dass das zuerst condendirte Product ein grösseres specifisches Gewicht hatte als das, welches ihm in der Destillation folgte; das erste nämlich 0,900, und das zweite 0,830. Auf letzteres folgt, wenn die Destillation weit genug getrieben wird, Wasser und ein Oel, welches bei seiner Aufbewahrung schwarz wird. Diejenige Flüszigkeit, welche 0,900 specifisches Gewicht hat, ist sehr gefarbt. Wird sie mit thierischer Kohle behandelt, so verschwindet ihre Farbe. Mittelst eines Wasserbades rectificirt ist nach Behandlung mit thierischer Kohle ihr specifisches Gewicht 0,911 und ihr Siedepunct ungefähr 1320.

In diesem Zustande ist sie farblos und brennbar, und hat einen starken, für die meisten Personen äusserst widrigen Geruch. Actzkali zersetzt dieselbe sogleich, es bildet sich essigsaures Kali und wahrscheinlich auch kohlensaures. Wird gelöschter Kalk zu ihr hinzugesetzt, so bildet sie auch essigsauren Kalk. Copal wird durch dieselbe erweicht, aber sehr wenig davon wird aufgelöst. Bei der Verdünnung mit Wasser verhält sie sich nicht wie Alkohol von demselben specifischen Gewichte. Funfzig Maass davon mit funfzig Maass Wasser bei einer Temperatur von 54° vermischt gaben eine Temperaturerhöhung bis zu 61° und es entwickte sich eine beträchtliche Menge Luft. Wurde die Mischung wieder bis zu 54° herabgebracht, so betrug sie nur 96,5 Maass und ihr specifisches Gewicht war 0,9861. Verdünnter Alkohol von 0,911 specifischem Gewichte

96

mass bei einer ähnlichen Behandlung 98 und sein specifisches Gewicht betrug 0,9659.

Lackmuspapier in dieselbe eingetaucht wurde nicht roth, wird sie aber der Luft ausgesetzt, so verdampft die Flüssige keit und das Papier bleibt beständig roth.

Mit Wasser vermischt sie sich in jedem Verhältnisse und Wasser kann von ihr mittelst kohlensauren Kalis wie von verdünntem Alkohol abgesondert werden, was aber bei dem Holzespiritus nicht der Fall ist*).

VI.

Ueber die Zusammensetzung und Eigenschaften der Salze der Schwefelmethylensäure,

von

ROBERT J. KANE.

(Aus the London and Edinburgh phil. Mag. third series No. 41. November 1835. S. 397.)

Professor Kane hatte sich mit Versuchen über Holzspiritus beschäftigt, um die Richtigkeit von Liebig's Ansicht über seine Natur zu erproben, und hatte der königlichen irländischen Akademie die Bildung einer eigenthümlichen, der Schwefelweinsteinsäure analogen Säure vermittelst der Wirkung der Schwefelsäure angezeigt, ehe er Nachricht von Dumas's und Peligot's Untersuchungen über diesen Gegenstand erhielt. Dadie Frage über die Natur desselben durch ihre Analyse bereits entschieden war, so beschränkte er sich daher auf die Darstellung der Geschichte der schwefelmethylensauren Salze, welchen Theil des Gegenstandes die französischen Chemiker nur obenhin berührt hatten.

Die Bereitung der schweselmethylensauren Salze ist leicht. Ein Bleisalz kann man durch Vermischung des Holzspiritus mit einer gleichwiegenden Quantität Vitriolöl und mittelst Neutralisirung durch kohlensaures Blei erhalten. Es krystallisirt in schönen, langen rechtwinkligen Prismen. Ein Barytsalz kann

*) Es scheint viel Grund vorhanden zu sein, die hier von Herra Scanlan beschriebene Flüssigkeit für blossen Brenz-Essiggeist durch Essigsäure verunreinigt zu halten.

man auf ähnliche Weise mittelst kohlensauren Barytes erhalten.
Aus jedem von diesen beiden Salzen kann man die andern schwefelmethylensauren Salze durch doppelte Zersetzung mittelst eines auflöslichen, schwefelsauren Salzes erhalten.

Das schwefelmethylensaure Kali krystallisirt in rhomboë-drischen Tafeln, es ist leicht zerfliesslich. Bei Erhitzung giebt es Wasser, neutrales, schwefelsaures Methylen und schweflige Säure, und lässt einen kohligen Rückstand von schwefelsaurem Kali. Das arithmetische Mittel dreier Analysen gab folgende Zusammensetzung:

Kali	•	•	•	•	•	. 29,51
Schwefelsäure	•	•	•	•	•	. 50,10
Methylenäther	•	•	•	•	•	. 14,39
Krystallisations	Wa	886	er	•	•	. 6,00
				•		100,00,

was mit der Formel übereinstimmt:

$$2\ddot{S} + \dot{K} + (2C + 3H + 0) + H.$$

Der schwefelmethylensaure Baryt krystallisirt in Tafeln. Das arithmetische Mittel zweier Analysen gab

Baryt	•	•	•	. 38,50
Schwefelsäure	•	•	•	. 40,21
Methylenäther	•	•	•	. 11,49
Krystallisationswass	er	•	•	. 9,80
•		,-		100.00.

Dieses Salz wurde von Dumas analysirt. Er erhielt folgendes Resultat:

Baryt	•	• .	•	•	•	•	38,6
Schwefelsäure	•	•	•	•	•	•	40,4
Methylenäther	•	•	•	. •	•	•	11,1
Krystallisations	vas	ser	•	•	•	•	9,9
•				-		1	00.0.

Beide Analysen geben dieselbe Formel:

$$28 + Ba + (2C + 3H + 0) + 2H$$
.

Der schwefelmethylensaure Kalk krystallisirt in Octaëdern, welche wasserfrei sind. Sie zersliessen leicht und sind nach dem arithmetischen Mittel zweier Analysen zusammengesetzt aus

						100,00,
Methylenäther	•	•	•	•	•	. 18,34
Schwefelsäure	•	•	•	•	•	. 60,25
Kalk	•	•	•	•	•	. 21,41

was die Formel giebt:

$$38 + Ca + (3C + 3H + 0)$$
.

Das schweselmethylensaure Bleioxyd wird gewöhnlich in 😉 langen Prismen erhalten, welche leicht zersliesslich sind und sehr leicht zersetzt werden, wobei sie in schwefelsaures Methylen und schwefelsaures Blei aufgelöst werden. Das arithmetische Mittel von sieben Analysen dieses Salzes giebt folgende Zusammensetzung:

> 49,76 Bleioxyd Methylenäther 9,81 Krystallisationswasser . . . 4,50 100,00,

was folgende Formel giebt:

$$2\ddot{S} + \dot{P}b + (2C + 3H + 0) + H.$$

Bei zwei Gelegenheiten wurde ein Bleisalz in Tafeln wie das Barytsalz erhalten und enthielt vermuthlich 2 Atome Was-Jedoch hat Herr Professor Kane nicht genau die zw Erzeugung dieser Form nothwendigen Umstände bestimmt und folglich ist dieser Umstand noch zu untersuchen. Nickel-, Natron-, Ammoniak-, Kalk-, Magnesia-, Thonerde- 5 und Eisensalze sind durch doppelte Zersetzung gebildet worden, es würde aber zu viel Raum einnehmen, ihre Eigenschaften zu beschreiben. Aus der Art sie zu erhalten erhellt ihre Zusammensetzung.

Alle diese Salze, welche Krystallisationswasser enthalten, verlieren es (effloresciren) beim Trocknen über Schwefelsäure. Diess Verfahren wurde angewendet um die vorhandene Meoge dieses Wassers zu bestimmen.

Dr. Dalton bemerkte, er habe vor einigen Jahren (in Jahre 1829) Holzspiritus analysirt und gefunden, dass derselbe aus einem Atome chemisch mit einem Atome Wasser verbundenem ölbildendem Gase zusammengesetzt sei. Man schloss diem aus dem Verbrennen seiner Dämpfe mit Sauerstoff in Voltag Eudiometer. Er überzeugte sich auch davon, dass, wenn mat ihn in einer Lampe verbrennt, er dieselbe Hitze hervorbringt, wie brennender verdünnter Alkohol, so dass die zwei Flüssigkeiten dieselben relativen Mengen von ölbildendem Gase und Zugleich fand er, dass der brenzlichte Essig-Wasser haben.

Geoghegan, Aussindung d. Salzsäure in Blausäure. 99

geist aus 3 Atomen Kohlenstoff, 2 Atomen Wasserstoff und 1 Atome Sauerstoff oder vielmehr aus 1 Atome Kohlenoxydgase, worin 2 Atome ölbildendes Gas enthalten sind, bezehe. Diese Entdeckung wurde beim Verbrennen des Dampses mittelst Sauerstoffes in Volta's Eudiometer gemacht.

VII.

Ueber eine neue Methode, die Gegenwart der Salzsäure in der Blausäure aufzufinden,

vom

Prof. GEOGHEGAN.

(Aus the London and Edinburgh phil. Mag. third series No. 41. November 1835. S. 400.)

Dieses Verfahren geht seinem Wesen nach den angenommenen gewöhnlichen Verfahrungsarten voraus, die Stärke einer gegebenen Probe dieses Agens zu bestimmen. Die unauslöslichen Zusammensetzungen, welche das Chlor der Salzsäure eingeht und an deren Bildung Chemiker gewöhnlich ihre Gegenwart erkennen, gleichen bekanntlich in vieler Hinsicht' denen, welche durch das Cyan bewerkstelligt werden, wenn sich dasselbe mit denselben Basen verbindet. Das von dem Herrn Dr. Geoghegan vorgeschlagene Versahren ist auf die Kigenschaft gegründet, welche das Doppelsalz von Jodkalium und doppelt Cyanquecksilber besitzt, von Säuren zersetzt zu werden und dann doppelt Jodquecksilber zu erzeugen. Zusammensetzung, welche von Liebig und darauf von Dr. Abzohn*) analysirt worden ist, wird leicht bereitet, indem ` das Jodkalium und das doppelte Cyanquecksilber in dem Verhaltnisse von Atom zu Atom, nach erfolgter Auflösung eines jeden in einer kleinen Quantität heissem Wasser gemischt wer-Nach Verlauf einer kurzen Zeit bilden sich silberfarbige Schuppen (die denen des essigsauren Quecksilbers gleichen), welche das in Rede stehende Salz ausmachen. Aus dem Umstande, dass dieses Salz von allen gewöhnlichen Säuren zersetzt wird, würde dem Anscheine nach erhellen, dass es nicht

^{*)} Dr. Abzohn's Abhandlung über diesen Gegenstand erschien in the Phil. Mag. und in the Annals, No. 5 vol. IX. S. 401.

100 Geoghegan, Aussindung d. Salzsäure in Blausäure

#C im Stande sei die Anwesenheit der Salzsäure besonders zu beweisen; da aber die einzigen andern in der Blausäure aller Wahrscheinlichkeit nach vorkommenden Unreinigkeiten Schwefelsäure und Weinsteinsäure sind, so kann man, wenn die di genthümlichen Proben auf diese letztern ihre Gegenwart dam nicht anzeigen, die Bildung des doppelten Jodquecksilbers nach Hinzufügung einer krystallinischen Schuppe oder der Auflösung des oben erwähnten Doppelsalzes, als entscheidenden Beweis für die Anwesenheit der Salzsäure betrachten. Hierzu kommt noch, dass die einzige Blausäure, welche aller Wahrscheinlichkeit nach Schweselsäure enthält (nämlich die aus Cyaneisenkalium bereitete) im Allgemeinen rücksichtlich ihres Ursprunges erkannt werden kann, da sie eine etwas bläuliche oder bläulichgrüne Farbe hat, durch die sie sich völlig unterschei-Die oben angegebene Verfahrungsart die Anwesenheit der Salzsäure zu entdecken, hat vor der gewöhnlich angewendeten den Vortheil ihrer sehr leichten Anwendbarkeit voraus, und Bildung ist ganz einfach. Man ist durch dieselbe in Stande 1/4500 der Säure zu entdecken. Erfolgt nach zusetzung des Salzes keine Veränderung der Farbe, so können wir daraus schliessen, dass die Probe von Blausaure keine der darauf folgenden Bestimmung ihrer Stärke hindernde Unreinig-Diess Verfahren ist jedoch bei der mit Alkohol keit enthalte. versetzten in Deutschland gebräuchlichen Säure nicht anwendbar, da das doppelte Jodquecksilber im Spiritus auflöslich ist, und eine farblose Auslösung darbietet. Hat man sich von der Gegenwart der Salzsäure in Gewissheit gesetzt, so kann ma ihre Neutralisirung leicht dadurch bewerkstelligen, dass mat nach und nach kleine Theile niedergeschlagenen kohlensaure Kalkes so lange hinzusetzt, als sich noch etwas davon auflört. Bleibt der Kalk unaufgelöst, so ist die Salzsäure entfernt, und nur dann erst kann man zur Bestimmung der Stärke der 🕦 prüfenden Probe mit einiger Hossnung ein richtiges Resultat si erhalte, schreiten. Das Versahren des Dr. Ure dieses ke tere auszuführen, bietet für gewöhnliche Fälle hinlängliche Richtigkeit dar, wenn wir statt des rothen Präcipitates, den er anwendet, reines Quecksilberoxyd gebrauchen, da, ungerechne der Gegenwart der Mennige und anderer Unreinigkeiten, der rothe Präcipitat selten oder vielleicht nie von salpetersauren

Mailet, Anwend. des Torfes z. Papierfabrication. 101

uecksilberoxyd frei ist. Wünscht man vollkommene Genauigzeit, so ist das beste und wahrscheinlich eben so einfache Verzhren als das oben angeführte, die Bildung des Cyansilbers rch Hinzusetzung von salpetersaurem Silber.

VIII.

Veber das Bleichen gewisser Varietäten des Torfes, um ine weisse Faser zur Papierbereitung hervorzubringen,

von

B. MALLET.

(Aus the London and Edinburgh phil. Mag. third series No. 41.

November 1835. S. 401.)

Die dazu gebrauchte Art von Torf ist unmittelbar unter vegetabilischen Oberstäche fast jedes niedrig gelegenen Boens oder stachen Morastes in Irland vorhanden, und man singet denselben häusig in einer ungefähr 3 Fuss dicken Schicht. Ir besteht aus Blättern und Stengesn verschiedener Moosarten, wie aus den Wurzeln und Fasern vieler kleiner Waser- und Sumpspilanzen a. s. w., die sich in der ersten Perode der Zersetzung besinden, welche den Charakter jedes Torfoores ausmacht.

Die Fasern sind zähe, behalten in den meisten Fällen ihre raprüngliche Form vollkommen bei und sind mehr oder wenier in parallele Schichten gereiht. Ihre Farbe ist rothlichmann und ihr specifisches Gewicht, je nachdem sie von verchiedenen Lagern erhalten wird, wechselt von 0,360 bis zu 0,650. Man hat den Vorschlag gemacht die gebleichte Faser avon entweder allein, oder statt der verschiedenen jetzt beim ampenpapier gewöhnlichen Verfälschungen, wie Kreide, Gips, Chon, Abgänge von Baumwolle, Haar, Lederabfälle, u. s. w. ur Papierbereitung zu gebrauchen.

Dasselbe Material kann, ohne gebleicht zu werden, in eine vortressliche Art von Pappe blos durch den Druck unter einer bydraulischen oder andern Presse verwandelt werden und durch araussoligende in einem ausgetrockneten Gefässe vorgenommene Bättigung mit Leim und Syrup, trocknendem Oel, Harze und Del oder irgend einem andern angemessenen Materiale. Nach einer

102 Mallet, Anwend. des Torfes z. Papiersabrication.

solchen Behandlung wird sie der Wirkung des hohen Dampt- druckes wiederstehn.

Diese Gattung von Torf enthält im feuchten Zustande 3 bis 11 Procent Asche, und im lufttrocknen 4 bis 6 Procent. Wasser. Die Asche hat eine weisse oder gelblichweise Farte und enthält

Kohlensauren	K	Calk		•	•	•	•	69,5
Kieselerde.	•	•	•	•	•	•	•	8,0
Thonerde .	•	•	•	•	•	•	•	17,0
Eisenoxyd .	•	•	÷	•	•	•	•	8,0
•								2,5
					_		1	100,0.

Der Versasser kann den Verlust bei dieser Analyse nicht erklären, und ist nicht im Stande gewesen dieselbe zu wiederholen. Er behauptet, dass Asche von dem untern Theile desselben Lagers, wo dieser rothe Torf gefunden wurde, ein game verschiedenes Resultat giebt, nämlich:

Kohlensaur	eı	ı K	al	k	•	•	•	•	21,0
Schwefelsa	u	ren	K	alk	•	•	•	•	5,5
Kieselerde		•	•	•	•	•	•	•	24,5
Thonerde	•	•	•	•	•	•	•	•	26,3
Eisenoxyd	•	•	•	•	•	•	•	•	22,0
, ,									0,7
		•				-		1	00,0.

Die faserige Substanz dieses rothen Torfes ist sehr innig mit verschiedenen zersetzten Pflanzenstoffen verbunden, die aber den Extractivstoff in sehr grosser Menge enthalten, dem Berzelius den Namen Gein, von $\gamma \tilde{\eta}$ die Erde, gegeben hat. Der von dem sogleich zu beschreibenden Torfe erhaltene Extractischeint fast derselbe, den er beschreibt, Ulmin in einem unreinen Zustande zu sein.

Der zur Papierbereitung zu bleichende Torf wird in kalten Wasser erweicht, bis sich seine Theile beim Schütteln absondern. Die feineren Theilchen werden abgewaschen. Die Faser, welche zurückbleibt, wird auf kaltem Wege mit einer sehr verdünnten Auflösung von Aetzkali oder Aetznatron, welche blos 50 Gran Alkali auf ein Quart Wasser enthält, digerirt. Die Auflösung, welche das Gein in aufgelöstem Zustand enthält, wird aus den Fasern ausgedrückt. Die letztern werden alsdann einige Zeit lang in sehr verdünnte Schwefelsäure gelegt, die aus 150 Gran käuflicher Schwefelsäure in einem Quart Wasser besteht. Hierdurch werden Eisen und

Ammoniak, wenn letzteres im Torfe vorhanden ist, aufgelöst. Die Fasern werden jetzt wieder durch Ausdrücken von der verdünsten Säure abgesondert und mit verdünster Auflösung von Chlorkalk von der Stürke, wie ihn die Papiersabricanten insgemein zum Bleichen seiner Lumpen gebrauchen, digerirt. Nach dem Bleichen wird die Flüssigkeit aus den Fasern ausgepresst, dieselben werden gut gewaschen, und von dem Fabricanten zu seinem Zwecke gebraucht.

Die durch das Aetzkali erhaltene äusserst dunkelfarbige Auslösung wird jetzt mit einem Ueberschusse verdünnter Schwefelsäpre behandelt und die Säure der vorhergehenden Waschungen kann zum Theil von dem Fabricanten dazu gebraucht werden. Das Alkali wird neutralisirt und das Gein niedergeschlagen. Es wird auf einem Filter oder durch andere passende Mittel gesammelt, mit kaltem Wasser wohl gewaschen und endlich durch ein Dampfbad getrocknet, worauf es nach völliger Abtrocknung aufhört im Wasser auslöslich zu sein. Es kann jetzt in der Oelmalerei oder in der a tempera Malerei als eine Farbe gebraucht werden, und giebt eine herrlichbraune Tusche.

Die Auflösung, aus welcher dasselbe abgesondert wurde, enthält schwefelsaures Kali, und zuweilen auch in sehr kleiner Menge schwefelsaures Ammoniak.

Die Menge von auslöslicher Substanz in dem behandelten Torse betrug von 14 bis 30 Procent; und man kann von 100 Pfund Tors von gehöriger Qualität ungesähr 18 Pfund schöne Masse zur Papiersabrication taugliche Fasern und noch weit mehr von solchen gröbern und nicht so weissen erhalten.

Wenn der Torf in dem Chlorkalke digerirt wird, so schwimmt einige Zeit nachher ein dünnes aus einer ölig ausschenden Substanz bestehendes Häutchen auf der Auflösung, das man bei sorgfältigem Verfahren in kleiner Quantität erhalten kann. Es scheint diess eine Mischung von einem Gummiharze mit einer wachsartigen Substanz und einem künstlichen Campher zu sein.

Diese Substanz riecht wie gemeiner Campher. Ihr specifisches Gewicht ist 0,990, was etwas mehr als das des Camphers ist. Sie ist bei gewöhnlichen Temperaturen zum Theil fest, zum Theil flüssig. Ist sie des damit verbundenen Wassers beraubt, so zeigt sie Neigung zu krystallisiren. Der mehr

104 Mallet, Anwend. des Torfes z. Papiersabrication.

flüssige Theil derselben verdunstet nach und nach, wenn sie der Luft ausgesetzt wird und an dem Gefässe, das sie enthielt, bleibt ein Firniss zurück. Ihr Schmelzpunct liegt zwischen 290 und 300°. Sie verdampft schnell zwischen diesem und ihrem Siedpuncte, der ungefähr 360° zu sein scheint. So wie sie einkocht, steigt ihr Siedepunct. Sie ist im Wasser unauflöslich; dagegen löst sich ein grosser Theil in Alkohol auf und das Uebrige ist in Aetzkali und in fixen Oelen auslöslich.

Probespiritus löst aus derselben eine sehr geringe Quantität von einer Substanz auf, welche ein Gummiharz zu sein scheint. Sie wird von der Rothglühhitze in verschlossenen Gefässen gänzlich zersetzt, so wie auch von concentrirter und kochender Schwefelsäure, welche sie verkohlt und zu einer dem künstlichen Gerbstoffe analogen Substanz verwandelt.

Der Bister oder der Farbestoff, den man von dem Torte erhält, wird weder von Kohlensäure noch Schweselwasserstoff noch von Zinnchlorür angegrissen. Starke Salpetersäure verändert seine Farbe nicht, obgleich derselbe von ihr, wenn sie lange darauf steht, zersetzt wird. Chlor bleicht ihn langsam; Aetzkali löst ihn wieder aus. Von den Strahlen der Sonne wird er nur ganz wenig gebleicht, auch zeigt er nach gehörigem Waschen und Abtrocknen keine Neigung zu zerstiessen. Er ist daher eine vortressliche Farbe zur Versertigung bunten Papieres und zu andern dergleichen Dingen, da wenige gemeine Agentien ihm schaden und er von Oberstächen durch ein Alkali leicht entsernt werden kann*).

Die oben angegebenen Mengenverhältnisse der nützlichen Producte können blos als Annäherungen betrachtet werden, dar sie von Versuchen abgeleitet wurden, die nach einem kleinen Maassstabe angestellt waren. Wahrscheinlich würden weit höhere Verhältnisse herausgekommen und die verhältnissmässigen Untersten der Zubereitung des Materials bei weitem verringert worden sein, wenn grössere Quantitäten behandelt worden wären.

^{*)} Siehe eine Abhandlung von dem verstorbenen Dr. Macculloch in Trans. Geol. Soc. first series vol. II.; oder Phil. Mag. 11st series vol. LIV. S. 215, 271.

Metallurgische Chemie.

I.

Bericht über das Resultat der mit dem Cabrol'schen Apparate in den Hohöfen von Alais (Gard) angestellten Versuche*),

VOI

THIBAUD, Bergingenieur.

(Annales des Mines Tome VIII. Sème serie.)

Das Verfahren, bei den Hohösenprocessen erwärmte Lust anzuwenden, hat seit seiner Einführung in Frankreich keine so allgemeine Anwendung gefunden, als man es anfangs hoffte. Die Abneigung einer grossen Menge Hohösenbesitzer gegen diess Verfahren kann eines Theils dem Umstande zugeschrieben werden, dass die zu diesem Behufe errichteten Apparate je nach den Localitaten sehr abweichende Resultate gegeben, und anfangs nicht immer die Erwartungen, die man sich davon gemacht hatte, befriedigt haben, — andern Theils aber dem, dass überhaupt ihre Anlage sehr kostspielig ist, sie einen grossen Raum einnehmen, häufige Reparaturen nöthig machen, vorzüg-Ech wenn man die Temperatur der Lust sehr hoch steigern will, and folglich oft Veranlassung geben, dass die Arbeit unterbrochen werden muss. Diese Apparate sind in ihrer Einrichtung und Gestalt verschieden, stimmen aber alle darin therein, dass die atmosphärische Luft vom Brennmaterial getrennt ist, durch welches sie erhitzt wird, und ohne irgend dne Veränderung in dem innern Raume des Hohofens ankommt.

^{*)} Vergl. d. J. Bd. VI. 202. Journ. f. prakt. Chemie. VII. 2.

Herr Cabrol, früher Director der Eisenwerke von Decazeville (Aveyron), wendet, statt gewöhnliche erhitzte atmosphärische Lust in den Hohosen zu leiten, zu diesem Behuse ein sehr stark erhitztes Gemeng von atmosphärischer Lust und Gasen an, die er durchs Verbrennen von Steinkohlen erhält. Er hat zu diesem Zwecke einen äusserst einsachen und sinnreichen Apparat erdacht.

Derselbe besteht aus einem Heerd, der in eine Art Behälter oder Kasten von Gusseisen gestellt ist, und am Boden mit dem Regulator des Blasebalges, oben aber mit dem Windcanal in Verbindung steht. Die durch die Maschine gelieferte Lust durchströmt diesen glühenden Heerd, und zersetzt sich da theilweise, indem sie sich mehr oder weniger stark erhitzt, je nach der Schnelligkeit ihres Durchströmens, der Oberfläche des Rostes und der Menge von Brennmaterial, die sie da angehäns findet. Unmittelbar darauf kommt sie in dem Hohofen an. Der Heerd ist inwendig ausgefüttert, so dass der Windcanal aus feuerfesten Backsteinen durch Kohlenpulver von dem gusseisernen Behälter getrennt ist, um allem Verlust an Warme vorzubeugen. Der Heerd und jener Kasten sind in einem noch grösseren gusseisernen Behälter eingeschlossen, der auf die Weise eingerichtet ist, dass der Arbeiter, der den Dienst bei dem Apparate hat, nach Willkühr eintreten kann, um theils Brensmaterial auf den Rost zu werfen, theils die Asche wegzunehmen, die denselben verstopfen kann. Der Apparat bei den mit Holzkohlen gespeisten Oefen ist viel kleiner, und hat nur einen Behälter, der zugleich als Heerd dient; der Arbeiter geht hier nicht hinein, sondern wirft das Holz oder die Holzkohle von obenher durch einen Trichter mit doppeltem Schieber hinein; die Asche wird bei jedem Abstiche, wenn die Blasebälge nicht gehen, weggeschafft. Bei den Oefen, die mit Coaks arbeiten, kann die Asche der Steinkohlen den Rost verschütten, und der Arbeiter muss nothwendig in den Apparat hineingehen können, um ihn von Zeit zu Zeit zu reinigen. Zu Alais wurde die Steinkohle durch dieselbe Thüre eingebracht und man bediente sich keiner trichterartigen Oeffnung von oben. Durch sehr sinsreiche Einrichtungen kann diess ohne Anhalten der Blaschälge oder irgend einer Unterbrechung der Arbeit geschehen, und der Arbeiter, dem dieser Dienst obliegt, ist durchaus weder

durch die Hitze noch durch die comprimirte Luft, worin er sich befindet, belästigt.

Dieser Apparat, den Herr Cabrol, Apparat mit reducirenden Gasen" (appareil à gaz réducteurs) nennt, und worauf er ein Patent genommen hat, wurde bei einem Hohofen der Eisenhütten – Compagnie zu Alais im October 1834 einer Prüfung unterworfen; er entwickelte eine hohe Temperatur und die Ausbeute war die doppelte; allein aus Mangel an guten Wasserröhren und binreichendem Vorrath an Brennmaterial war man genöthigt, diesen Versuch einstweilen einzustellen, und er konnte nur erst im Laufe des Januars von 1835 wieder vorgenommen werden.

Ich werde mich begnügen, in diesem Berichte die praktischen und ökonomischen Resultate anzugeben, und sie mit denen, die man früher auf demselben Eisenwerke mittelst kalter Lust erhalten hatte, zu vergleichen; diess werde ich um so besser können, als ich bei diesen Versuchen tagtäglich mit thätig, und der frühere Gang der Hohöfen mir bekannt war, und alle die numerischen Resultate aus den Rechnungsbüchern der Compagnie entlehnt sind, welche dieselben mit der grössten Bereitwilligkeit zu meiner Verfügung stellte. Endlich glaubte ich, würde es auch von Nutzen sein, die Resultate dieses Versuchs mit denen zu vergleichen, welche man in Frankreich und England mittelst warmer Luft erhalten hat. Uebrigens glaube ich hier nicht in theoretische Erörterungen über die Unterschiede dogehen zu dürfen, welche zwischen dem Verfahren des Herrn Cabrol und diesem letzteren Statt finden können, eben so webig wie über den Einfluss der von seinem Apparate gelieferten Gase auf den Gang des Hohofens. Bevor ich zu diesen Versuches selbst übergehe, glaube ich noch eine kurze Beschreibung der Läge des Eisenwerkes von Alais geben zu müssen, und anzuführen, wie man das Gusseisen gewann, als jener Versuch vorgenommen wurde.

Das Eisenwerk von Alais besitzt drei Hohösen, ausserdem eine grosse englische Frischschmiede, wo das Eisen weiter bearbeitet wird. Diese Oesen sind 14 Meter hoch, im Kohlensack 4 Meter, und in der Rast 1,80^m breit. Das Gestell und die Rast sind aus seuersesten Backsteinen gebaut.

Zwei Dampsmaschinen von 60 bis 70 Pserdekrast treiben

die Blasebälge; eine von ihnen reicht hin für zwei Hohöfen und die Frischfeuer. Die Blasebälge sind mit einem Wasserund zwei Stempelregulatoren versehen. Das Ganze ist in England von den Herren Dawys gebaut und arbeitet zur Zufriedenheit. Jeder Ofen braucht 60 bis 80 Cubikmeter Luft pro Minute, deren Temperatur 100 C. ist; und an der Düse gemessen unter dem Druck einer Quecksilbersäule von 0, m10 steht; am Regulator ist dieser Druck 0,m115. Wenn der Ofen in vollem Gange ist, und seine Normal-Temperatur erreicht hat, empfängt er die Luft durch zwei Düsen von 35 bis 36 Linien zu - Durchmesser, eder auch durch drei, die so gross sind, dass sie die 80 Cubikmeter durchlassen. Wenn die Maschine blos für einen einzigen Ofen Lust liesert, so giebt sie in der Minute acht Hube, und man hat sie während der ganzen Zeit dieser Versuche auf diese Weise arbeiten lassen, so dass immer dieselbe Quantität Luft geliefert wurde. Die beiden Düsen wurden allmählig bis auf 45 Linien erweitert, um der Luft den Durchgang zu lassen.

Das Erz wird aus Gruben, die der Compagnie gehören und in der Nähe liegen, ausgebracht, ist wasserhaltig und thonig, oft mit Höhlungen durchzogen, und von sehr guter Qualität, denn es giebt nach dem Rösten 45 bis 55 pro C. weisses oder halbirtes Roheisen.

Das Brennmaterial sind Coaks, die aus in der Nähe von Alais brechenden Steinkohlen gewonnen werden. Ihre Reinheit ist je nach der Grube verschieden, und je nach dem man sie aus grossen oder kleinen Steinkohlen gewinnt, endlich je nach der Bank, aus der diese letzteren ausgebeutet werden. So esthalten:

Coaks von Rochebelle 4 bis 6 Procent Asche

- Trescol 6 18 -
 - Bessèges 6 18 -

Man hat auch zu wiederholten Malen eine Mischung. von Coaks mit rohen Rochebeller Steinkohlen in verschiedenen Verhältnissen anzuwenden versucht; diese Steinkohle hinterlässt nur 2 bis 3 Procent Asche, und verliert bei der Destillation in verschlossenen Gefässen nicht mehr als 18 bis 20 Procent; sie ist also sehr rein und sehr reich an Kohlenstoff. Aber sie ist sehr weich, oft sehr klein, decrepitirt im Feuer, und zerfällt de

theilweise in Pulver; diess ist ein grosses Hinderniss, das ihrer grössern Anwendung beim Hohofenbetriebe entgegensteht.

Bis jetzt sind zwei von den Hohöfen von Alais im Gange gewesen. Aus No. I hat man seit dem 1. März 1832 Roheisen gewonnen, und er wurde bis zum 10. Sept. 1834, also 31 Monate lang im Gange erhalten, doch hätte er noch viel länger arbeiten können. Der zweite war seit dem 6. März 1832 bis zum 12. Mai 1834 beständig im Gange.

Seitdem arbeitete er nur mit Unterbrechungen, nämlich vom 14. October bis 24. Nov. 1834; dann bei dem ersten Versuch mit dem Cabrol'schen Apparate; und vom 11. Januar bis 28. Februar 1835; dann arbeitete er noch bei dem zweiten Versuche mit diesem Apparate; zu dieser letztern Zeit aber wurde die Arbeit mit ihm eingestellt.

No. I wurde 1832 nur mit schlechten Coaks und mit Ersen beschickt, deren mittlerer Gehalt 44 Procent war, dabei liess man die Blasebälge nur wenig wirken, und die tägliche mittlere Ausbeute betrug in diesem Jahre nicht mehr als 3600 Kilogrammen Gusseisen.

In den Jahren 1833 und 1834 wurde dieser Gang bedeutend verbessert; die sorgfältiger gattirten Erze gaben 45 bis 55, ja selbst 60 Procent Ausbeute; die Coaks wurden auch mit grösserer Sorgfalt bereitet, der Wind weniger gespart, und die Production an Roheisen war nun weit beträchtlicher. So erhielt man mit Coaks allein täglich 5500 bis 6500 Kilogrammen Roheisen, ja manch Mal mehr als 7000 Kilogrammen; und zu 1000 Kilogrammen Gusseisen brauchte man durchschnittlich 800 bis 1000 Kilogrammen Coaks. Vermischte man die Coaks mit Steinkohlen in verschiedenen Verhältnissen, so war die Ausbeute oft unter 4500 Kilogrammen, und nur selten stieg sie bis auf 6500 Kilogrammen. Die mittlere Ausbeute für 1833 betrug täglich 4546 und für 1834 5867 Kilogrammen.

Der Verbrauch an Brennmaterial war durchschnittlich:

Im Jahre 1833 Steinkohlen 606; Coaks 1,824

. – 1834 – 368; – 1,775

Mittlerer Verbrauch auf Coaks berechnet, auf für 1833, 2,127
1000 Kilogr. Roheisen für 1834, 1,959.

Man hat ausserdem bemerkt, dass in dem Maasse, als die Menge der Steinkohlen im Verhältniss zu den Coaks wächst,

die Production, wie auch die Temperatur abnehmen; die Schlikken werden zähe, die Arbeit schwierig, das Roheisen kaktust blasig. Man hat nie mehr als die Hälfte nehmen, und selbst biermit nicht längere Zeit aushalten können, ohne den Gang des Ofens ins Stocken zu bringen, und sich dem auszusetzen, das er sich verstopfe.

So war die tägliche mittlere Production des Ofens No. I: Im Juni 1833 mit 1/8 Steink., 7/8 Coaks, 5,174 Kil. Roheiser. 4,710 - Juli 1/4 3/4 ٣, - Aug. - - 1/3 4,040 -1/2 - Sept. - -- 4,222 -1/4 3/4 **4,588 –** - Oct. -4/5 1/5 - Nov. -0_ 5,858 -1 7,908 -0 1 - Dec. - Jan. 1834 -3/4 6,759 1/4 5,945 3/5 ²/₅ - Febr. 5,600 -- Mrz., Apr., Mai 1/6 **5/**6 6,410 - Juni 1 7,219 **–** Juli 1

Im Ofen No. II beschickte man beinahe beständig mit einen Gemeng von Steinkohlen und Coaks in verschiedenen Verhältnissen und zwar betrug die Menge der Steinkohlen von ½ is ½; selbst wenn man bei No. I diese letztere Menge nick überschreiten, noch längere Zeit damit anhalten konnte. Die Ausbeute dieses Ofens war übrigens im Allgemeinen schwächer, theils weil man den Wind mehr sparte, theils weil dieser Ofen beinahe beständig abgekühlt wurde, in Folge der beinahe ununterbrochenen Anwendung der Steinkohlen, welche in grösserer oder geringerer Menge statt der Coaks genommen wurdes. In folgender Tabelle findet man die Hauptresultate der Campagne dieser beiden Oefen während der Jahre 1833 und 1834 zusammengestellt, wo sie theils mit Coaks allein, theils mit diesem Brennmaterial und Steinkohlen zusammen beschickt wurdes.

Es sind aus Gründen, die gleich nachher angegeben werden sollen, die Resultate verschiedener, einer Ausnahme machender Schmelzungen nicht mit angeführt, um nur diejenigen zu haben, woraus man das Normal-Resultat einer guten Campagne theils mit Coaks allein, theils mit Steinkohlen und Coaksentehmen könnte. Auf diese Weise konnte man einen Anhal-

tepuset zur Vergleichung mit den von dem Cabrol'schen Apparate gelieferten Resultaten erhalten.

Hauptresultate der Campagne der Hohöfen von Alais, welche mit kalter Luft, und theils blos mit Coaks, theils mit Coaks and Steinkohlen zusammen gespeist wurden. Tabelle No. L.

1000 I					-	Auc Gui	se	ate a. wi 24 S	an ia- t.	Zabl ten i	d. G n 24	-	sel	ea Zu Gic	ng	de de	Dager	1	
Minmuliches Brenn- material and Coaks berschast	Coaks	Steinkohio	Zuschlag	Geröstetes Brs -	ente des Erzes in -		Misteigahi	Maximum Ku.		Mittelzahl	Maximum	a Sohnanz	THECOSCILLORO -	Geröstetes Ern	Alter Roheiser -	Brennmaterial -	der Campagne Tage		
7988	9867	•	897	2014	ŝ		8699	7906		*	51	ą	1	278	œ, œ,	900	878	Ofen No.	111
8088	8508	,	619	1867	8		0463	7919		8	2	ő	100	918	10	98	108	墨)->	Conks
9400	9400	•	80	9006	8		9000	•		8	•	ő	ia	200	ĊX	808	,	Mittl. Zahl e. g. Camp.	a Hoth
2005	1894	800	680	2044	4 5		4546	5174	_	2	\$	78	ŧ	946	1.7	C. 285	168	Ofen	3116
1950	1775	888	989	1906	50		5967	7750		*	\$	2	7,8	267	11 c	ŠŠ	101	No. I.	Hit Coaks und
9000	1885	784	815	2113	47		4828	5839		3	*	77	30	948	2 2	21%	183	# 1 J	d Steinkohlen
1985	1685	# 01	585	1964	8		1 905	5129		8	88	76	7,5	828	0.0	2 2	120)fen No. II. 833 1594	blen
0018	1800	900	600	2000	8		5000	,		88	1	2	8	618	ن د	27.0	•	Mittl. Zahl e.g. Camp.	_

In dieser Tabelle ist die Schmelzeampagne von No. I im Jahre 1832 mit Coaks allein deshalb nicht mit erwähnt, weil dabei eine Menge nachtheiliger Umstände vorfielen, die nicht Statt finden dürfen. Gleichfalls ist auch die Schmelzeampagne des Ofens No. II mit Coaks allein während der drei ersten Monate des Jahres 1833 weggelassen, weil diess gerade in die Zeit fiel, wo er angebrannt wurde, und man da den Wind sehr sparte, weswegen die Ausbeute auch nur gering war und der Verbrauch an Coaks über drei Mal so viel, als die gewonnene Menge Roheisen betrug. Man begreift, dass die in dieser Periode erhaltenen Resultate nicht mit denen des Ofen No. I verglichen werden können, der zwei Jahre lang beständig im Gange war; und da der Ofen No. II nur im Mai zwölf Tage lang mit Coaks allein arbeitete, so hielt man es für überfüssig, dessen Erwähnung zu thun.

Vor Vergleichung dieser Resultate mit denen die bei Anwendung des Cabrol'schen Apparats erhalten wurden, ist es
nöthig, die ungünstigen Umstände kennen zu lernen, unter denen diese Versuche Statt fanden, so wie den Zustand, worin
sich zu dieser Zeit der Ofen No. II besand.

Wie früher erwähnt wurde, war dieser Ofen beständig mit einem Gemeng von Steinkohlen und Coaks und mit wenig Wind im Gange erhalten worden; die Temperatur war darin niemals sehr hoch gestiegen. Nachdem man ihn den 12. Mai 1834 verstopft hatte, begnügte man sich, von Zeit zu Zeit Oeffnungen hineinzumachen, und ihn bis zu zwei Dritteln mit Ueberresten und Ausschuss von Coaks bis zum 11. Januar 1835 ' vollzuhalten, zu welcher Zeit er wieder zu Versuchen in Gang Er war also sehr kalt, und die Wände des gesetzt wurde. Gestells und der Rast waren mit halbgeschmolzenen Substanzen ausgefüttert. Ferner waren die Coaks, die man seit sehr langer Zeit in Vorrath hatte von der schlechtesten Beschaffenheit; der Regen und die Ueberschwemmungen, denen sie ausgesetzt gewesen waren, hatten sie mit Erde imprägnirt und in lauter kleine Stückchen verwandelt. Sie waren übrigens, wegen Mangel an guten Steinkohlen, aus sehr magern gewonnen, weswegen sie durchaus nicht geeignet waren, einen durch so lange Ruhe erkalteten Ofen wieder zu erhitzen, und eben so wenig

en grossen Zusatz von Erz vertragen konnten. Indessen tte man keine andern, und so war man gezwungen sie anwenden.

Vom 12. bis 22. Januar 1835 wurde anfangs mit kalter uft gespeist. Eine Gicht bestand aus 270 Kilogrammen Erz id 300 Kilogrammen Coaks, aber bald bemerkte man, dass sie i stark war, und am 17. Januar wurde sie bis auf 220 Kilogrammen vermindert.

Ungeachtet dieser starken Verminderung führ der Ofen fort ch abzukühlen, das Gestell und die Formen verstopften sich mer mehr mit verhärteten Substanzen, der Wind drang nur hwierig hindurch, und trieb die Flamme gegen das Tümpel-ch. Die an den Formen ansitzenden Substanzen waren so art, dass sie allen Anstrengungen, sie loszubrechen, wider-anden, sie verlängerten sich im Innern bis sie sich berührten id man war, um die Arbeit fortzusetzen, genöthigt, die Formen einen Fuss höher als gewöhnlich anzubringen. Der Zu-and des Ofens war sehr beunruhigend, und meine Meinung ar, die Erzgichten noch kleiner zu machen, so wie den Versch mit den Apparaten nur dann erst anzustellen, wenn er ieder erhitzt sein würde.

Allein der Vorrath an Brennmaterial war sehr zusammeneschmolzen, und Herr Cabrol, der sich nach seinen bei den
lohöfen von Chèvres und Alais angestellten Versuchen, des
leizvermögens seines Apparats vergewissert glaubte, und auserdem befürchtete, dass zu bald Mangel an Brennmaterial eineten würde, entschloss sich, ihn unter so ungünstigen Umtänden in Gang zu setzen.

Die Heerde wurden also angezündet und vom 23. Januar is zum nächsten 28. Februar in Wirksamkeit erhalten; die Machine wechselte 8 Mal und lieferte in der Minute immer 80 abikmeter Luft. Da blos zwei Behälter und zwei Heerde wach, so nahm man die Düse von hinten weg, und liess den eiden andern, so wie den Formen, passende Durchmesser für den Durchgang der erhitzten Gase.

In den ersten Tagen hatten dieselben kaum die Tempera
r des schmelzenden Zinks, und der Durchmesser der Düsen

var damals ungefähr 40 Linien; er wurde allmählig bis auf

44 und 45 Linien erweitert; der Durchmesser der Formen war 54 Linien; die Temperatur der Gase überstieg zu dieser Zeit 4000,

Der Einfluss dieser erhitzten Gase machte sich bald hamerkbar; die Verstopfungen geschahen seltner, die Formen warden zu gleicher Zeit hell, und die Arbeit ging leichter von Statten. Während in der ersten Periode von 11 Tagen, womit kalter Luft gespeist worden war, man täglich kaum eine durchschnittliche Ausbeute von 7,045 Kilogrammen hatte erhalten können, welche bei Fortsetzung der Arbeit noch geringer zu werden drohte, erhielt man in der zweiten 8½ tägigen Periode, während welcher die Erzgichten allmählig vergrössert wurden, täglich durchschnittlich 7,585 Kilogrammen Roheisen, und zwar wurden dabei auf 1000 Kilogrammen Roheisen statt 3,097 Kilogrammen Coaks, blos 2,037 verbraucht.

ı	
	2
ľ	쿬
I	
ŀ	10
	Kentilale über den Gang des Hokofens von .
I	2
ľ	\$
ļ	3
ı	
ľ	R
l	ä
ı	Ξ
I	57
ı	3
ŀ	8
ı	_
ı	<u>P</u> .
ı	à
ı	
ı	2
ŀ	2
Ŀ	õ
ļ	3
Ł	10
ŀ	et.
ŧ	8
ľ	€2
l	5
ı	⋝
ı	뭐.
l	40
ı	Alais nut dem C
ı	€.
ı	Γ
	5
ı	3
ľ	_
I	0
ſ	8
ł	9
ı	3
ı	2
ı	
ı	0
ı	3
ı	G
ı	=
ı	k.
ŀ	6
ŀ	3
	S
١	3
١	3
ķ	CE
ĺ	_
ı	
ľ	H
İ	8
	2
J	0
١	12

850478 77660 112 2002		178 27		880													•			1. 2021	Auguma 861
- 111 43552 9707 922 2426	- 111 45559 9707	- 111 43559	Ė	ı	-		1948 447	_	1943	,	10989 1348	10988	•	ie Gr	1	12	800 800 100	8	806	-	
55 - 137 30465 8801 888 2151	- 137 30465 8801	- 137 30465	- 137	1		-	8 555	1613	6 1149	985	667	6704	•	\$6 57	,	8	2	Ī	180 180	%	Mo. IX. v. 91. bis
749 111286 8872 337 8218	Kii286 8872	Kil286	ı	1		-		1906	1976	1592	018	6571	\$	1	1	110	280	800	75 235	•	No. VIII. v. 17.444
685 - 88 20792 5888 258 2150	- 33 20792 5888	- 39 20792	98	1		23		1701	9 1082	1298	£33	6817	\$	\$,	28	800	800	75 825	**	No. VII. v. 14. bio 17. id.
568 - 105 28595 6889 240 2296	- 105 28595	- 105 28595	105	1		\$5	1	1584	1056	1056	588	9532	6 5	*	<u> </u>	108	300	800	100 #00	6	14, 14,
0 568 - 107 48686 1060 242 2120 id. 35 5	568 - 107 48086	568 - 107 48086	568 - 107	568 -	563	~~~	_	1610	6 1126	966	643	9617	13	*	1	105	300	300	120 180	4	=
594 - 113 38511 7811 203 1960	594 - 113 88511 7811	594 - 113 88511	594 - 113	594 -	594			1698	9 1357	679	8101	9629	54	20	,	106	808	800	180 180	*	No. IV. v. 2. bln
7 657 - 125 20103 4958 216 1741	657 - 125 20133 4358	657 - 125 20133	657 - 125	657 -	657			1877	5 1690	375	1802	8053	50	8	,	105	300	900	840 60	- 2,5 	Ne. III. v. 81. Jan. bl., S. Feb.
4 561 58 160 64053 15214 287 1769	561 53 160	561 53 160	561 53 160	561 53	561			1644	2037	•	2037	7535	51	60	a a	90	**	300	9	5 M. 9	NUMBER Dis
779 105 - 55199 - ~ ~	779 105 - 55199 -	779 105 -	779 105 -	779 105	779		-	2283	3097	•	3097	5045	55	1	103	27	840	900	300	11 9	Ne. I. V. 13. 3. 33. Januar 1995
	- L			-	_	\dashv		-	7	7	_	ΣĹ.			_	_i				Tage	-
Zuschlag Schlacken Alt.Robeisen Sämmti, Men gewonnenen eisens In jeder Periode A. d. T. R. Täglich	Schlacken Alt.Robeisen Sämmti, Men gewonnenen eisens In jeder Periode	Schlacken Alt.Robeisen Sämmti, Men gewonnenen eisens In jeder	Schlacken Alt.Roheisen Sämmti, Men	Schlacken		Zuschlag		Ers	Sämmtliches Brennm. auf Coaks ber.	Steinkohlen	Coaks	Menge d. in 2 erhalt. Guese	Zahl der Gi- wah. 24 St	Al.Gusaelsen	Frischse hl.	Zuschlag	Erz	Tot. Summe	Steinkohlen	Dauer de Periodes Coaks	North-
	ge d. Roh-	ge d. Roh-	ge d.	00 Kil. Robeisen)0 Kil. Rob)0 Kii		100	renum.	Verb. v. B	Ver			Kilogr.	2	Gichien	d. Gie		Zunani		Dates der Ver-

Wenn der Vorrath an Coaks hinreichend gewesen wäre, würde es wünschenswerth gewesen sein, dass man fortgefahren hätte, sie allein anzuwenden, um durch allmähliges Vergressern der Erzgicht den Punct auszumitteln, bei welchem die grösste Ersparniss an Brennmaterial Statt fände. Allein dieser Vorrath war bedeutend geschmolzen, und der Compagnie lag überdiess sehr viel daran, sich von der Möglichkeit zu vergewissern, den Coaks so viel wie möglich Steinkohlen zu substituiren, wovon die Grube von Rochebelle eine gewisse Quantität liefern konnte; in Folge dessen wurden die Versuche geleitet, dass man immer die grösstmögliche Ersparniss an Brennmaterial im Auge hatte, ohne jedoch der Qualität des Rohelsens zu schaden.

Die hier beigefügte Tabelle No. II, nach den Registender Compagnie gefertigt, giebt die entsprechenden Resultate bei jeder Veränderung in der Menge des angewandten Brennanterials an; die Perioden sind nothwendigerweise kurz, weil die Dauer der Versuche durch die geringe Menge von Brennanterial, worüber man noch verfügen konnte, beschränkt war. Allein aus den beständig steigenden Resultaten in Bezug auf die Ersparniss an Brennmaterial und reichliche Ausbeute an Roheisen, kann man einen eben so sichern Schluss über diese Versuche machen, als wenn jede Periode weit länger gedauert hätte.

Man sieht, dass, während in den Perioden 3, 4, 5 und 6 die Erzgicht dieselbe bleibt (300 Kil.), und die Coaks durch Steinkohlen in dem steigenden Verhältnisse von ½ bis zu ½ ersetzt werden, die tägliche Production dessen ungeachtet von 7,535 bis zu 9,617 Kilogr. steigt, und der Verbrauch an Brennmaterial, auf Coaks berechnet, so schnell abnimmt, dass in der sechsten Periode auf 100 Kilogr. Roheisen nicht mehr als 1,056 Kilogr. Coaks kommen.

Die zunehmende Ersparniss an Brennmaterial, und die tägliche Ausbeute, hört in der 7. und 8. Periode, wo man nur ½ Coaks unter das Brennmaterial gethan hatte, zu steigen auf. Bei der 7. Periode kündigt sich eine leichte Abkühlung in dem Ofen durch eine Verminderung in der Zahl der Gichten, ein weniger flüssiges und ein etwas blasiges Roheisen an. Schwache Einsenkungen an der Gicht sind das Anzeichen, dass

Erzes weniger beträchtlich. In der 8. Periode werden diese Umstände ungeachtet einer Verminderung der Erzgicht schon merkharer; die Schlacken, welche vorher sehr schön waren, werden schwarz, die Einsenkungen stärker und häufiger. Die Flamme geht theilweise durch das Tümpelloch heraus, der Wind gelangt weniger leicht zur Gicht, und das Erz giebt noch weniger Ausbeute. Die tägliche Production betrug in dieser Periode nur 6,571 Kilogr. und der Verbrauch an Brennmaterial war stärker als früher.

Die Steinkohle nahm man allerdings aus altem Abraum der Hochebeller Grube, und sie war so zerreiblich, dass der geringste Stoss hinreichte, sie in Staub zu verwandeln, und gewöhnlich war sie grösstentheils auch schon ganz zerkleinert, bevor sie in den Ofen kam. So nahm man in der 8. Periode sie nicht allein nach jedem Abstiche in beträchtlicher Menge beraus, sondern man sah auch oft noch Portionen davon herausfallen und durch die Formen gehen.

Alles berechtiget also dazu, anzunehmen, dass man mit einem härteren Brennmaterial bei 3/4 hätte bleiben und die Verminderung an Coaks vielleicht noch weiter treiben können. Allein bei so bewandten Umständen war es augenscheinlich, dass man nicht ohne Nachtheil bei dieser Quantität beharren konnte. In der 9. Periode arbeitete man also mit 3/5 Steinkohlen; der Ofen erhitzte sich wieder sehr schnell und in der kurzen Zeit von 31/2 Tagen erhielt man beinahe dieselbe Ersparniss an Brennmaterial wie in der 5. Periode, wo die angewendete Menge Steinkohlen dieselbe war.

Die Ausbeute wurde übrigens täglich grösser, und würde wenigstens der der 5. Periode gleichgekommen sein, wenn die kurze Zeit, die man diesen Versuchen nur noch widmen konnte, erlaubt hätte, mit der Anwendung der Steinkohlen fortzusahren. In diesem Falle würde man ohne Nachtheil wieder auf das Verhältniss, von 3/3 Steinkohlen haben zurückkommen könsen. In der 10. und letzten Periode sollten sämmtliche noch vorräthige Steinkohlen verbraucht werden. Die durchschnittliche Production während der 4 Tage, die sie dauerte, war tiglich 10,888 Kilogr., und in den letzten Tagen überstieg sie noch 12,000 Kilogr. Dabei war der Ofen sehr heiss, die

Schlacken sehr schön, die Formen hellglänzend, das Gusselsen weiss, von guter Beschaffenheit, und alles deutete darauf hit, dass man in wenig Tagen die Erzgicht um wenigstens 30 Procent hätte vermehren können, was eine neue Ersparniss in Brennmaterial und eine stärkere Production zur Folge gehalt hätte. Aber im Augenblicke, wo der Ofen ausser Gang gesetzt werden sollte, war es zweckmässig, eine sehr hohe Temperatur darin zu erhalten, um ihn vollständig und ohne Störtung auszuleeren, und diess geschah auch den 28. Febr. mit der grössten Leichtigkeit. Wie man ihn ausgeleert hatte, merkte ich, dass er übrigens in sehr gutem Zustande war, und dass man ihn noch längere Zeit würde haben arbeiten lassen können.

Kurz, mit Hülfe dieses Apparates, worin auf 1 Tonne erhältenes Gusseisen ¼ Tonne Steinkohlen verbraucht wurden, bracke man es in der sechsten Periode, mit einer Mischung von Steinkohle und ⅓ Coaks dahin, in 24 Stunden 9,532 Kilog Gusseisen zu erhalten, wobei auf 1 Tonne Gusselsen (auch Coaks berechnet) 1,056 Brennmaterial kamen.

In dieser Zeit schien die Temperatur des Osens noch 🗯 steigen, was durch die jetzt grössere Anzahl Gichten, als M der frühern Periode, den Glanz der Formen, die Flüssigkeit des Gusseisens und der Schönheit der Schlacken angedeutet wurde. Ich zweiste nicht, dass, wenn man mit der in dieser Periode angewandten Dosis Brennmaterial fortgefahren hätte, man bis zu der Production von 10 Tonnen gelangt sein würde. ohne doch eine grössere Quantität Brennmaterial (auf Coakf berechnet) zu verbrauchen, während bei Anwendung von kalter Luft, mit viel bessern Materialien, man es nicht über 5 Tonnen bringen konnte, wobei auf die Tonne 2,100 Brennmaterial verbraucht wurde *). Hieraus geht auch hervor, dans bei Anwendung dieses Apparats mit einer Mischung von 1/2 Steinkohlen und 1/3 Coaks noch mit Vortheil gearbeitet werden kann, während mit gewöhnlicher kalter Luft nicht ohne Nachtheil die Mischung von 1/4 überstiegen werden konnte.

In der 10. Periode, wo mit Coaks allein gearbeitet wurde, war die tägliche Ausbeute durchschnittlich 10,888 Kilogr., und

^{*)} S. Tabelle No. II.

wurden dabei auf 1000 Kilogr. Gusselsen 1343 Kilogr. Coks verbraucht. Am Ende, in dem Maasse, als die Temperaur stieg, überstieg die Production 12 Tonnen. Uebrigens bla
ch fest überzeugt, dass man in wenig Tagen dasselbe Prouct mit 1200 Kilogr. Coaks auf 1 Tonne Gusselsen würde
rhalten baben können, wenn man die Erzgiebt zweckmässig
rermehrte, weil altes in dem Gange des Ofens eine steigende
Temperatur anzeigte.

Man hat früher gesehen, dass man mit kalter Luft und Luaks bei guter Leitung nicht mehr als 6 Tonnen täglich erlielt, und dass dahei auf 1000 Kilogr. Gusseisen 2400 Coaks erbraucht wurden. (S. Tab. No. I.)

Daher verspricht bei so bewandten Umständen mit mehr im mittelmässigem Brennmaterial dieser Apparat dem Etablissement von Alais eine doppelte Production, und einen bis auf die Milite verringerten Aufwand an Brennmaterial (auf Coaks bewehnet) theils bei Anwendung der Coaks allein, theils bei einer dischung derselben mit Steinkohlen. Mit guten Coaks und weitiger zerbrechlichen Steinkohlen, als die waren, welche die Bruhe von Rochebelle zur Zeit dieser Versuche lieferte, würden die Resultate noch weit günstiger ausfallen.

Hierbei bringt man die dorch den Apparat verbraunte Menge Steinkohlen, welche ¼ Tonne auf 1000 Kilogr. Gusseisen bewigt, nicht mit in Rechnung, weil in Folge einer doppelten Production eine eben so grosse Ersparniss hinsichtlich der Anwendung der Blasebälge Statt findet. Bei den englischen Apparaten findet eine ähnliche Ersparniss Statt.

Während der Dauer dieser Versuche war die Arbeit im Schmelzraum sehr leicht, und konnte leicht durch zwei Arbeiter verrichtet werden, während früher bierzu vier oder fünt bithig waren. Die Wasserröhren waren beständig hell, und darchaus nicht beschädigt worden. In der 3., 4., 5., 6., 9. and 10. Periode war das Gusseisen weiss, aber zum Frischteuer sehr gut tauglich, und durchaus dem gleich, welches van mit kalter Luft erhielt; die Schlacken waren sehön, gut verglaset, und sehr flüssig.

Zu dem Ende wurden einige Analysen gemacht, eines Theils um diess mit kalter Luft, und das bei Anwendung des

130 Thibaud, über Cabrol's Apparat zum Speisen

Cabrol'schen Apparats zu Zeiten, wo in beiden Fällen is Ofen gut arbeitete, erhaltene Gusseisen in Bezug auf seine is sammensetzung mit einander zu vergleichen; theils um die is sammensetzung der im Lause dieser Versuche erhaltenen Schlicken zu erfahren und die genauer zu untersuchen, welche is Zeit des besten Ganges des Ofens entsprach, d. h. wo er sich heiss war, viel producirte, und wenig Brennmaterial verbrunde Endlich wünschte man noch zu wissen, ob die unter die sen letztern Umständen erhaltenen Schlacken mehr oder weiter von denen verschieden wären, die man während eines get ten Ganges des Ofens mit kalter Lust erhielt.

Die folgende Tabelle No. III enthält die Resultate des in dem Laboratorium von Alais durch den Ingenieur der Cupagnie, Herrn Gournier, angestellten Analysen, und men bevon ihrer Genauigkeit überzeugt sein.

Vergleichende Tabelle über die Zusammensetzung des Alais theils mit kalter Luft, theils bei Anwendung des Chrol'schen Apparats erhaltenen Arten von Gusseisen Schlacken.

chlacken	mit dem Cabrol'schen Apparate	Steink. 3/5 Coaks 3/5 Steink. 3/6 Coaks 5. Febr. 1835 IV. Periode V. Periode.	0,455	0,068	0,080	0,013	2660	steinig, welss, milchfarbig schwach graulich sehr flüssig
		3	0,485	0,053	0,0,0	1	666'0	schwärzlichgrün theils glasig, theils steinig
Erhaltene Schlacken	mit d	1/5 Steink. 4/5 Coaks 3/5 2. Febr. 1835 III. Periede	0,530	0,049	1		- 66 6 ′0	schwärzlich zum Theil glasig, nur schwer flüssig
	mit kalter Luft	mit Coaks allein Ofen No. I. 7. Nov. 1833	Kieselerde . 0,440 Kalk 0,385	Eisenoxydul 0,057	• •	Schwefel . 0,014	0,989	Steinig, weiss, bläu- lich, ziemlich stüssig
bei gutem Gange des fens erhalten	mit dem Ca-	parat	0980'0	0,0198	0,0027		1,0000	Weiss
Gusselsen O	mit kalter Luft	mit Coaks allein Ofen No.I. 7.Nov. 1833	Silicium 0,0315	Kohlenstoff 0,0196	efel .	Kisen . U,9468	1,0000	Welss gestreift

198 Thibaud, über Cabrol's Apparat zum Speisen

Gegen die Zeit des 7. Novembers 1833 hin, wurde der Ofen durch kalte Luft und Coaks allein gespeist, er war im guten Gange, und man erhielt in 24 Stunden 5,858 Kllogr. weissgestreiftes Gusseisen, wobei zu jeder Tonne 2,864 Kllogr. Coaks und 728 Kilogr. Zuschlag erforderlich waren. Die Schlacken waren ziemlich flüssig, etwas steinig, und von bläulichweisser Farbe.

Am 11. Februar 1835, in der V. Periode der Versuchs mit dem Cabrol'schen Apparate, war der Ofen sehr heist, und mit einer Mischung von ungefähr % Steinkohlen und % Coaks in ausgezeichnet gutem Gange.

Man erhielt in 24 Stunden 9,617 Kilogr. weissgestreistes Gusseisen, und zwar kamen dabei auf eine Tonne 966 Kilogr. Steinkohlen, 643 Kilogr. Coaks und 563 Kilogr. Zuschlag. Die Schlacken waren sehr slüssig, ein wenig steinig, von milchweisser, ins Graue sich ziehender Farbe.

und unter so verschiedenen Umständen erhaltenen Arten von Gusseisen und Schlacken, sich in ihren physischen Eigenschaften und ihrer Zusammensetzung so sehr einander nähern. Der Gusseisen vom 11. Febr. enthält nur etwas weniger Silicium als das am 7. November mittelst kalter Lust gewonnene, und das erstere würde demnach zur Fabrication von Eisen verzeziehen sein, weil es weniger Abgang erleidet. Was die beiden Schlacken anbelangt, so sind sie beinahe ganz gleich, und gleichwohl waren die Mengen des Zuschlags zu diesen beider Zeitpuncten sehr verschieden; denn im November brauchte man davon auf 1000 Kilogr. Gusseisen 738 Kilogr., und den 11. Februar blos 563 Kilogr.

Allein man wolle bemerken, dass, wenn am 11. Februar die Quantität an Zuschlag geringer war, auch weniger thonige und kieselige Theile in den Ofen kamen, theils in Folge der beträchtlichen Verminderung an verbrauchtem Brennmaterial (1,126 statt 2,364), theils weil die den 11. Februar angewendeten Erze reichhaltiger waren (statt 51,3,62). Dageger waren die während der 3., 4. und 5. Periode der Versuche mit dem Cabrol'schen Apparate erhaltenen Schlacken merklich in der Zusammensetzung von einander verschieden, obschon die Quantitäten an Zuschlag und Erz imper dieselber

eblieben waren man sieht, dass die Menge der Kiesclerde ich nach und nach von 53 bis zu 45,5 Procent verminert, ein Umstand, der durch die gleichzeitige allmählige Verinderung an Brennmaterial und deswegen der erdigen Subanzen, welche es enthält, erklärt wird.

In der 5. Periode waren die Schlacken flüssiger und schöer, als während der 3. und 4. Periode; der Gang des Ofens
atte sich in jeder Hinsicht verbessert, die Arbeit in dem
ichmelzraum war weit leichter geworden, obschon die Gicht
n Brennmaterial beträchtlich verringert worden war, und man
tatt 3/5 Coaks, 3/5 Steinkohle angewendet hatte. Die Zusamtensetzung der in dieser Periode erhaltenen Schlacken muss
iso als eine solche angesehen werden, welche einem guten
hange des Ofens entspricht, und der man sich unter denselten Umständen so viel wie möglich nähern muss.

Bevor ich die Resultate der vorhergehenden Versuche mit Ienen vergleiche, welche man bei Anwendung der englischen Apparate erhalten hat, wird es zweckmässig sein, etwas Näheres über den Gang des Cabrol'schen Apparates anzuführen.

Kin einziger Arbeiter ist hinreichend, die Apparate eines Ofens im Gange zu erhalten, und wird nach Maassgabe täglich mit 1 Fr. 80 Cent. bezahlt. Er kann die Temperatur der Gase nach Willkühr verändern, je nachdem er die Thüre des Warme-Ofens mehr oder weniger öffnet, um einer gewissen Menge kalter Luft den Zutritt in den Ofen zu gestatten. Will er die Temperatur auf das höchste steigern, so schliesst er die Thüre des Ofens, sämmtliche Luft aus den Blasebälgen geht dann mitten durch den Rost des Heerdes, und eine geringe Vermehrung der Brennmaterialgicht ist binreichend, die Windröhre rothglühend werden zu lassen. Gewöhnlich hat man jetzt zum guten Gange des Osens die Temperatur der Gase über die des schmelzenden Zinks erhalten, weil 6 Linien starke Barren dieses Metalls augenblicklich schmolzen, so bald sie in das Probeloch über den Windröhren gehalten wurden. Man schätzt diese Temperatur wenigstens auf 400° C.; sie kann übrigens a priori berechnet werden, wenn man die Menge der gelieferten Lust, so wie die des in dieser Zeit verbrauchten Brenn124 Thibaud, über Cabrol's Apparat zum Speisen

materials kennt, und weiss, dass der Apparat es beinahe velständig verbraucht.

Derselbe verbrennt in 24 Stunden 2,400 Kilogr. Steinkillen, und ist während dieser Zeit wegen der Abstiche ungsfähr 2 Stunden lang nicht im Gange. Die Maschine lieset is der Minute 80 Cubikmeter Lust von 10° und 0°76 Druck, is 22 Stunden also (auf 0° reducirt) 101,782 Cubikmeter, ein 129,496 Kilogr. Diese Quantität Lust wird 2400 × 6000 × 3,75 = 54,000,000 Wärme-Einheiten aufnehmen, und jets Kilogr. zu einer Temperatur von $\frac{5400000}{129400} = 4160$ C. gasteigert werden. Wenn die Temperatur der aus dem Regultor kommenden Lust 10° beträgt, so wird die der Gase ist ihrem Eintritt in den Ofen 426° sein. Endlich kann diese Temperatur durch die früher angegebenen Mittel leicht und nach Willkühr noc'i höher gesteigert werden.

Der Verbrauch an Steinkohlen beträgt übrigens auf Tonne Gusseisen nicht mehr als ungefähr 1/4 Tonne; ihre Va brennung geschieht in einem mit nicht leitenden Substanza, ausgefütterten Heerde ohne Verlust an Wärme vollständig. Auch wenn der Apparat in voller Thätigkeit ist, bemerkt dass die gusseisernen Platten, welche seine äussere Umhüling bilden, kaum erhitzt sind. Dieser Apparat bedurfte übrigen während der Dauer der Versuche keiner Reparatur, und verrichtete seine Dienste mit der grössten Regelmässigkeit. Bei dem Ofen von Alais sind zwei Apparate, wovon jeder an der Vorderseite der Düsen einen Raum von 2^m,50 in der Breite einnimmt. Er bedarf weiter nichts in grosser Menge, als guseiserne offen gegossene Platten, und wendet man gutes Robisen an, in welchem Falle man die Stärke der Platten bedeutend verringern könnte, so würden für jeden Apparat nicht mehr als 15 Tonnen Roheisen erforderlich sein. Die Unkostea für das Abformen, Zurichten, Futter, Maurerarbeit u. s. w. werden bei jedem 2 bis 3000 Fr. betragen, weshalb also zwei 5 bis 6000 zu stehen kommen werden; dabei sind aber die 30 Tonnen Gusseisen nicht mit eingerechnet, deren Preis je nach den Localitäten verschieden ist.

Bei Oesen, die mit Holzkohlen gespeist werden, wird der Apparat nach den mir mitgetheilten Zeichnungen, aus eines

inzigen Behälter von 1 Meter Breite besteben, und hierzu ingefähr 5 bis 6 Tonnen Gusseisen nüthig sein. Der grösste beil dieser Stücke kann gleichmässig offen geformt sein, und e übrigen Unkosten werden noch weit weniger betragen.

In dem Apparate von Alais geschab die Verbrennung sehr bhaft, und die Steinkohle wurde dabei vollständig verbrannt. Ic, welche man hierzu anwendete, waren Stücke, höchstens on der Grösse eines Eies; sie wurde in Rochebelle ausgeraben. Man machte auch den Versuch mit Holzkohlen, und 27. Febr. wurden statt 2300 Kilogr. Steinkohlen 1,952 Glogr. der ersteren angewendet. Man begreift übrigens, dass des Brennmaterial hierzu verwendet werden kann.

Ich-habe versucht die durch diesen Apparat zersetzte denge Luft auszumitteln: und man wird sich erinnern, dass in der Minute 80 Cubikmeter Luft von 10° und 0,°77 Druck apfing, was, auf 0° reducirt, 77,10 Cubikmillimeter beträgt. er Apparat verzehrt täglich in 22 Stunden 2400 Kilogr. Stein-ohleu; ein Kilogr. Steinkohlen bedarf zu seiner vollständigen Verbrennung 2,234 Kilogr. Sauerstoff von 0° und 0,°76 Druck, velche in 7,438 C. M. Luft enthalten sind. (Peelet, tome L. 220.)

Die 2,400 Kilogr. Steinkohlen werden also: 7,438 × 2,400 = 17,851 C. M. Luft zersetzen. Die Quantität, welche in derolben Zeit durch den Apparat geht, beträgt 77,10 C. M. × 60 × 32 = 101,772 C. M.; so werden also 17,5 Procent Luft, der ein wenig mehr als ½ der sämmtlichen durch die Blase-lige gelieferten Luft zersetzt. Die auf diese Weise zersetzte Tenge besteht nothwendig aus Wasser, Kohlensäure, ein weige schwesliger Säure und Stickstoff.

Es bleibt mir nun noch übrig, die Resultate dieses Appants mit denen zu vergleichen, die man in Frankreich und Engnd bei Anwendung der englischen Apparate erhalten hat. Um
lese Zusammenstellung zu machen, werde ich die von Herrn
Oufrenoy und neuerlich von Herrn Guenyveau in ihren
abhandlungen angeführten Thatsachen, welche in den Annales
les mines aufgenommen sind, benutzen. Ich habe sie mit denen der Tabelle No. II in der gleichfolgenden Tabelle No. IV
tusammengestellt.

Aus den Elementen dieser Tabelle geht, wie man es sehen

126 Thibaud, über Cabrol's Apparat zum Speisen

wird, hervor, dass in dem Hohofen von Alais mit Coaks in auf 1000 Roheisen 1343 verbraucht wurden, während mu Voulte nur 1,250, zu Terre-Noire nur 1,300 und zu VI,350 brauchte. Es ist wahr, dass bei den ausländische senwerken diese Consumtion auf 1625 bis 2000 stiest überhaupt Roheisen zum Giessen zu erhalten. Man siener, dass zu Alais bei einer Mischung von 3/5 Steinkoner, dass zu Alais bei einer Mischung von 3/5 Steinkonet, bis auf 1,429 verringert war; aber bei den schonet, bis auf 1,429 verringert war; aber bei den schonet, bis auf 1,429 verringert war; aber bei den schonet, bis auf 1,429 verringert war; aber bei den schonet, bis auf 1,429 verringert war; aber bei den schonet, bis auf 1,429 verringert war; aber bei den schonet. Bis auf 1,429 verringert war is aber bei den schonet. Bis auf 1,429 verringert war is aber bei den schonet. Bis auf 1,429 verringert war is aber bei den schonet. Bis auf 1,429 verringert war is aber bei den schonet. Bis auf 1,429 verringert war is aber bei den schonet. Bis auf 1,429 verringert war is aber bei den schonet. Bis auf 1,429 verringert war is aber bei den schonet. Bis auf 1,429 verringert war is aber bei den schonet. Bis auf 1,429 verringert war is aber bei den schonet. Bis auf 1,429 verringert war is aber bei den schonet. Bis auf 1,429 verringert war is aber bei den schonet. Bis auf 1,429 verringert war is aber bei den schonet. Bis auf 1,429 verringert war is aber bei den schonet. Bis auf 1,429 verringert war is aber bei den schonet. Bis auf 1,429 verringert war is aber bei den schonet. Bis auf 1,429 verringert war is aber bei den schonet. Bis auf 1,429 verringert war is aber bei den schonet. Bis auf 1,429 verringert war is aber bei den schonet. Bis auf 1,429 verringert war is auf 1,429 verringert

Vergleichende Tabelle der bei den Hohöfen durch de. Der brol'schen Apparat und durch die englischen Apparate haltenen Resultate. (Tab. No. IV.)

Temerkungen				3	9	<u>ම</u>	3	3	(8)	E	E	e	©	<u>e</u>	6)	
Temp. d. Kouh od. d. nagerv Gase				496	426	140	255	300	888	33.50	282	S S	355	182	204	
rorancaj;	In dem Apparate Steinkohlen		Kil	212	22	900	349	300	900	400	300	800	920	Q18	900	u ia
MAICTAI YO	ohofen	Sämmt. Br. R. C. b.	Kil.	1126	1848	1820	1350	1300	808	962	0002	1830	1625	1856	1740	Clyde; Steinkohlen allein Calder; id. id.; Coake allein id.; Steinkohlen allein.
	In dem Hohofen	Stein- kohle	Kil.	998	1	1	•	1	2000	0012	٠	•		2600	2450	Clyde; Steinkob Calder; id. id.; Coaks allet id.; Steinkoblen
188	12	Cooks	Kil.	643	1343	1250	1350	1300	,	,	0008	1850	1825	1,656	1749	68.66 22.54 24.44
Menge des in 24 St. ethalt. Roheisens			Kil.	9817	10888	0000	9009	9000	9000	6935	0.000	79.67	7103	7105	unbek.	
-3		Mend Wurd		Friech-	žď.	.pi	Fr. u.Fo.	Frisch-	Formen	id,	id.	.pg	ig.	. pg	Frisch- schm,	Bemerkungen len 25 Conks
	Namen der Hobbfen, wo man die Apparate an- wendete			Aials (Gard) V. Perlode id. X. Perlode Lavoulte (Ard.) 1834 Wien 1834 Terre-noire, (Loire) 1834 Clyde, (Schottland) Calder, id. Monkland, id. Apedale (England) Butterley, id. Coduor-Park, id.							Art der Apparate und Ba (1) Cabrol, 3, Steinkohlen (2) Id; Coaks allein (3) Clyde; id. (4) Calder; id. (5) Taylor; id.					

Die Varietät und Beschassenbeit der angewendeten Brennmaterialien, die Art des Boheisens, das man erhalten will, können als Grund für die grossen Verschiedenheiten, welche die vorhergehende Tabelle so deutlich zeigt, dienen, und deshalb lässt sich in dieser Beziehung auch nichts mit Gewissheit für oder gegen den Apparat des Herrn Cabrol sagen.

Indessen kann man zu seinen Gunsten anführen, dass die Versuche unter sehr ungünstigen Umständen, mit schlechten

128 Thibaud, üb. Cab. App. z. Speis. d. Hohöf. m. heiss. L.

und noch obendrein sparsam zugetheilten Brennmaterialien mgestellt wurden, dass ferner, wenn es möglich gewesen wire,
sich bessere zu verschassen, und die Versuche länger fortmsetzen, um dem Osen Zeit zu lassen, seine Normal – Tempentur zu erreichen, alle Umstände zu der Hossnung berechtigten,
dass man die Ersparniss an Brennmaterial noch weiter häte
treiben können.

Der Cabrol'sche Apparat kostet ausserdem kaum 1/4 Tome Steinkohlen zu unterhalten, während die englischen Apparati auf 1000 Roheisen 300 bis 400 verbrauchen.

Derselbe bringt die Luft mit einer ausserordentlichen Leichtigkeit auf eine Temperatur von 426° und darüber, ohne des man dabei eine Erniedrigung derselben zu besorgen hätte, während man sie bei den englischen Apparaten nur mit grosser Mühe auf 322° bringt, und aus Furoht die Röhren zu verbrennen, sie sogar sehr oft auf 200° und 250° erhält.

Der Apparat von Alais erfordert übrigens weniger Plat, ist keinen Reparaturen unterworfen, und braucht keine Ruhetage; seine Abwartung ist äusserst leicht und sparsam.

Endlich scheint er ihnen hinsichtlich seiner Wirksankei auf die Production von Gusseisen überlegen zu sein, well er mit einer Mischung von Steinkohlen und Coaks mehr als 9 Tennen Gusseisen in 24 Stunden gegeben hat, und mit Coaks allein über 10 Tonnen; allem Anscheine nach würde man mit einem weniger schlechten Brennmaterial, bei hinlänglich forgesetzten Versuchen noch weit bessere Resultate erhalten heben. Mit den englischen Apparaten ist man nicht über 9 Tonnen gekommen, und oft darunter geblieben, aus Furcht, die Apparate zu verbrennen, wenn man die Temperatur zu hoch steigerte.

Um übrigens den Punct zu bestimmen, wo dieser Apparat seine grösste Wirksamkeit hat, wie auch den, wo er an wenigsten Brennmaterial verbraucht, scheinen mir neue Versuche nöthig. Es ist zu wünschen, dass sie sobald wie möglich Statt finden mögen, und dass man dazu einen Ofen wähle, wo die englischen Apparate schon angewendet wären, um die in den beiden Fällen mit denselben Elementen erhaltenen Resultate zu vergleichen.

Es ist zu hoffen, dass man diese Versuche bald maches

E. Davy, über Schützung der Metalle u. s. w. 129

wird, denn schon mehrere Hohosenbesitzer gehen, nachdem ihnen die Resukate der zu Alais angestellten Versuche bekannt geworden sind, damit um, auf ihren Werken ähnliche Appante zu bauen.

II.

Nachricht über einige Versuche, die in dem Hafen von Kingstown kürzlich in der Absicht angestellt wurden, um Metalle und besonders das an denselben angebrachte Eisenwerk gegen die Wirkung des Seewassers zu schülzen,

von

EDMUND DAVY,

Prof. der Chemie an der königlichen Societät zu Dublin.

(Aus the London and Edinburgh phil. Mag. No. 41. November 1835. S. 389.)

Im vorigen Jahre machte ein durch seine Kenntnisse ausgezeichnetes Mitglied der königlichen Dubliner Societät, Herr Johann M'. Mahon den Verfasser damit bekannt, dass das an den im Hafen von Kingstown ausgelegten Tonnen augebrachte Risenwerk, durch die Wirkung des Seewassers auf dasselbe zehr schnell vom Roste angegriffen worden wäre; und kurz darauf richteten die Commissarien der öffentlichen Werke, indem sie als Commissarien des Hafens von Kingstown in Wirkzamkeit traten, ihre Aufmerksamkeit auf den Gegenstand in der Absicht, sich von der Ursache des Rostens in Kenntniss zu zetzen, so wie von den Mitteln es zu verhindern.

Die neuen Tonnen sind genau denen ähnlich, deren Einrichtung den grössten Beifall gefunden, und die jetzt in dem
Hafen von Portsmouth gebraucht werden. Die ganze Oberfläche jeder Tonne ist mit Kupfer umgeben, mit Ausnahme des
Bodens und ungefähr dreier Zolle des kleinern Endes, das eine
Bedeckung von Blei hat, welches durch metallene Nägel an
das Kupfer befestigt ist. Ein Bolzen geht der Länge nach
durch die ganze Tonne, und ragt auf beiden Seiten hervor.
An dem untern Theile desselben ist eine Patent-Kette zum
Zurückhalten angebracht, welche vermittelst eines Bolzens

130 E. Davy, über Schützung der Metalle gegen die

und eines dünnen Phockes (forelock) daran befestigt ist, der ein so wichtiger Theil ist, dass von seiner Erhaltung vornehm-lich die Sicherheit der an die Tonne angelegten Schiffe abhängt*). Die Kette zum Zurückhalten ist der Sicherheit wegen an ein grösseres Kettentau und an Anker vermittelst Bolzen und Vorsteckepflöckehen befestigt. Die Vorsteckepflöcke müssen ungefähr ein Mal jedes Jahr untersucht, und wenn sie mangelhaft sind, durch andre ersetzt werden. Der Bolzen, die Ketten und die Vorsteckepflöcke sind alle aus dem besten Eisen verfertigt.

Nach Untersuchung der Tonnen fand der Verfasser das ganze Eisenwerk an und nahe bei dem Boden derselben vom Roste im hohen Grade angegrissen; und diess war am meisten bei dem in unmittelbarer Nähe des Bleies besindlich Eisen der Fall, wo der Rost ungefähr ½ Zoll tief eingedrungen, und das Metall so sehr von demselben benagt war, dass es eine grobe faserichte Structur darbot. Das Eisen war in ungeführ sechs Monaten so sehr vom Roste angegrissen worden, dass, wäre diess in gleichem Grade noch zwei Jahre so fortgegangen, nach dem Urtheile competenter Richter die Tonnes für den össentlichen Gebrauch ganz untauglich geworden sein würden. Das an den Tonnen besindliche Kupser und Blei hatte sich gut erhalten.

Das so äusserst schnelle Verrosten des Eisens schien von einer im Seewasser durch Berührung des Eisens, mit dem auf den Tonnen mit dem Kupfer verbundenen Blei hervorgebrachten elektrischen Wirkung herzurühren; da sich diese Metalle auf Kosten des Eisens gut erhalten hatten. Der Verfasser unterwarf seine Ansichten darüber dem Urtheile der Commissarien und rieth an, den Bleireif von 3 oder 4 Zoll von dem am Boden jeder Tonne besindlichen Eisen zu entsernen, und zwei oder drei kurze eiserne Nägel mit grossen Köpfen durch des übrige Blei hindurch in das Holz hineinzuschlagen, um sowohl die kupferne als bleierne Bedeckung der Tonnen gegen den Bost zu schützen. Diese Bathschläge wurden schnell in Ausführung gebracht, und da der Versasser während der letztes

•

^{*)} Vor einigen Jahren ging die Jacht des Lordlieutenants vor ihrem Anker im Hafen von Kingstown in Folge des mangelhaftes Zustandes des Vorsteckepflockes los.

ölf Monate häufig Gelegenheit gehabt, den Zustand des an i Tonnen und des in der unmittelbaren Nähe derselben belichen Eisens zu untersuchen, hat er die Bemerkung gecht, dass die Entfernung des Bleies dem sehr schleunigen isichgreifen des Rostes an dem Eisen Einhalt gethan hat.

Die Wirkung des Seewassers auf Kisen ist unter gewöhnben Umständen bekanntlich durchaus nicht unbeträchtlich. Der rfasser fand, dass ein 14 Pfund 5 Unzen wiegendes Stück a einer eisernen Kette bei einer 24stündigen Aussetzung in 2 Quart Seewasser 70 Gran verlor und in einigen Tagen ge-1 1/4 Unze. Diess brachte ihn auf den Gedanken, dass es ht nur wünschenswerth, sondern auch ausführbar sein möchte, Eisen der Tonnen u. s. w. mit einem für das Scewasser unrchdringlichen Lacke oder Firnisse zu überkleiden. Aber die ialtenen Resultate sprachen meistentheils dagegen, nicht allein gen der Wirkung des Seewassers auf das Kisen, soudern ch wegen der beständigen Reibung, der das Metall, wegen s unzufhörlichen Einslusses der Ebben und Fluthen, der Winde 1 des Wellenschlages von den fahrenden Schiffen, ausgesetzt n muss. Er hat bisher keinen Lack oder Firniss aufgefunn, den er als ein Mittel, auf einige Zeit das gewöhnliche Ron, oder die Oxydirung des Kisens im Seewasser zu verhinrn empfehlen könnte.

Der Verfasser machte eine Anzahl von Versuchen in der sicht, metallische Schutzmittel für das mit den Tonnen verbunne Eisen nach dem von dem verstorbenen Sir H. Davy entdeck-1 Principe anzuwenden. Er fand, dass, wenn kleine Stücken nk an Stücke von Kettentau im Seewasser befestigt wurn, diese während mehreren Wochen nichts an Gewicht verren, und dass das Zink nur unbedeutend vom Roste angeissen war. Hieraus schien es einleuchtend, dass Zink Eisen gen das Rosten im Seewasser schützt. Diese Resultate wan so befriedigend, dass der Verfasser die Anstellung von ersuchen an den Tonnen empfahl, und dass die Commissarien n sogleich ersuchten, dieselben anzustellen. In dieser Abcht hat er mehrere Monate lang mit dem an dem Boden jeder mne besindlichen Eisen zwei Protectoren von Zink in Berühng gelassen, von denen jeder ungefähr 6 Zoll lang, 3/4 Zoll eit ist und etwa 8 Unzen wiegt, und nach einer ver kurzem

unternommenen Untersuchung hatte das Eisen nahe bei dem Zinke ein reines Aussehn. Vor ganz kurzem ist noch eine andre Anwendung des Zinkes gemacht worden, die nach des Verfassers Meinung sehr wohlthätig auf die Beschützung des bereitst angegebenen wichtigsten Theiles des Eisenwerkes, nämlich des Vorsteckepflockes, wirkt. Bei mehreren Vorsteckepflöcken sind starke Ringe von Zink in Löcher hineingefügt worden, die in die Köpfe jeuer gemacht worden waren, und man fand nach einer vor kurzem angestellten Untersuchung eines auf diese Weise mehrere Wochen geschützten Vorsteckepflockes, dass er ganz von Roste frei war.

Der verstorbene Sir H. Davy erklärte das Rosten des Kupfers im Seewasser aus der Wirkung des Sauerstoffes der Luft: Der Verfasser hat durch seine Versuche Resultate erhalten, die, was das Eisen betrifft, zu demselben Schlusse führen. Kräfand auch, dass die Tiefe des Wassers, in der sich das Metall befindet, einen wesentlichen Einfluss auf das Rosten des Eisens im Seewasser hat. Er ist der Meinung, dass das Abnehmen des dem Seewasser ausgesetzten Eisens beträchtlicher ist, je näher das Eisen der Oberstäche oder der äussern Luft ist. Die grösste Abnahme des mit den Tonnen verbundenen Eisens scheint an der Oberstäche des Wassers und innerhalb einiger Fuss von derselben Statt zu finden; und dieser Theil des Eisens kann dadurch, dass starke Stücke Zink daran angebracht werden, Schutz erhalten.

Das Rosten des Eisens in Seewasser scheint unter gewöhnliehen Umständen daraus zu entspringen, dass das Wasser der
atmosphärischen Luft ausgesetzt wird, so wie aus der darausfolgenden allmähligen Absorption ihres Antheils an Sauerstoff. Der
Schutz des Eisens im Seewasser durch Berührung des Zinkes scheint
von einer einfachen elektrischen Wirkung zwischen den beiden
won einer einfachen elektrischen Wirkung zwischen den beiden
Metallen und der Flüssigkeit herzurühren. Wird Wasser zersetzt, so wird sein Wasserstoff frei und sein Sauerstoff geht
zu dem Zinke über, während das Zinkoxyd, wie es sich hildet, zum wenigsten zum Theil, an das Eisen abgesetzt zu werden scheint.

Der Verfasser machte eine Anzahl von Versuchen, macht darüber in Gewissheit zu setzen, ob Zink im Seewasser Eisen beschützen würde, wenn eine sehr dünne Schicht von Glas,

Holz, Papier, Werg u. s. w. an verschiedenen Orten zwischen diese Metalle gelegt würde, aber die Resultate schienen deutlich zu beweisen, dass wirkliche Berührung der Metalle zu dieser Wirkung unerlässlich nothwendig sei.

Zink beschützt Eisen in süssem Wasser. Der Verfasser hat darüber Versuche angestellt und ist noch mit andern beschäftigt, deren Resultate nützliche Anwendungen auf schätzeiter Theile von Maschinen u. s. w. gewähren.

III.

Ueber einige neue in der Absicht angestellte Versuche, Eisenblech oder verzinntes Eisen gegen den Rost im Scenasser zu schülzen, nebst einigen wahrscheinlich davon zu machenden Anwendungen; und über die Eigenschaft des Zinkes, andre Metalle gegen das Rosten in der almosphärischen Luft zu schülzen,

von

EDMUND DAVY,

Prof. der Chemie an der königlichen Societät zu Dublin.

(Aus the London and Edinburgh philosophic. Mag. No. 41.

November 1835. S. 391.)

Wird ein Stück Eisenblech einige Tage in Seewasser gelegt, so nimmt man eine beginnende Oxydation wahr, die nach
legt nach zunimmt; das Zinn wird auf Kosten des Eisens erleten, welches dagegen vom Roste angegrissen wird. Befelegt man aber ein kleines Stück Zink an ein Stück Eisenblech
legt es in das Seewasser, so wird sowohl das Zinn als
les Eisen erhalten, während das Zink oxydirt wird, nach dem
leterst von dem verstorbenen Sir H. Davy bekannt gemachten
lincipe.

Der Verfasser hat beinahe 8 Monate lang ein Stück Ei
enblech, das vermittelst verzinnter kleiner eiserner Nägel auf
ein Stück Holz genagelt war, im Seewasser liegen lassen,

ährend er zwischen das Holz und das Eisenblech einen kleien Knopf von Zink steckte. Unter diesen Umständen ist das
Eisenblech rein und frei vom Roste geblieben, das Zink aber

t natürlich davon angegriffen worden. Bei einem vergleichen-

den Versuche, hei welchem ein ähnliches Stück Eisenblech af dasselhe Stück Holz genagelt und eben so lange in dieselte Quantität Seewasser gelegt wurde, jedoch ohne das Zink, weren die Ründer auf beiden Seiten des Eisenbleches ganz weich von dem Rosse, der sich bis ungeführ ½ Zoll verbreitet hatt. Diese Versuche verdienen wiederholt und noch weiter augedehnt zu werden.

Schon jetzt ist die Nachfrage nach Eisenblech sehr stat, sollten sich aber diese Behauptungen bestätigen, so kam met eine bedeutende Zunahme seiner Consumtion vermuthen. It läss tsich auch erwarten, dass es ausführbar sei, doppeltes Eisenblech statt Kupferplatten bei Bedeckung der Schiffsbote u. s. w. zu gebrauchen, wenn man sich dabei kleiner Stücken Zink als Schutzmittel bedient. Wahrscheinlich würden solche Anwendungen eine Ersparniss von fast drei Vierteln der Kesten, welche jetzt die Kupferbedeckung verursacht, herbeiführen.

Auch scheint es eine Untersuchung zu verdienen, ob Gefässe von Eisenblech, geschützt durch Zink, nicht in vielen Kinsten und bei vielen Arbeiten der Manusacturen, ja sogar in den häuslichen Wirthschaften mit Vortheil die Stelle der kupfema Gefässe vertreten könnten. Obgleich aus Sir H Davy's Vasuchen und Beobachtungen *) vermuthet werden könnte, das Zink Eisenblech gegen das Rosten im Seewasser würde, so sind, so viel der Versasser weiss, doch noch kein directen Versuche darüber bekannt gemacht worden. Davy beschränkt sich in der Kürze, auf einige einleuchtent praktische Anwendungen seiner Untersuchungen, auf die Erhaltung feiner getheilter astronomischer Instrumente von Stahl durch Zink oder Eisen; und Herr Pepys hat diesen letzten Umstand benutzt, indem er seine Schneideinstrumente in Handgriffe oder Futterale, die mit Zink belegt sind, einschliesst. Der Versasser int nicht gehört, ob dergleichen Anwendungen gelungen sind, sie er hat eine Anzahl von Versuchen gemacht, um Messing, Bsen, Kupfer u. a. w. vermittelst Zinkes gegen Anlaufen mi Rost in der atmosphärischen Lust zu schützen. Indessen süb-

^{*)} Phil. Trans. vol. CXIV, 1824 (oder Phil. Mag. first series, vol. LXIV, S. 30, 233; vol. LXV, S. 203).

die erhaltenen Resultate zu dem Schlusse, dass Berührung it Zink diese Metalle in der atmosphärischen Luft nicht schützt, die auf diese Weise hervorgebrachte Elektricität ohne Dawischenkunft einer Flüssigkeit allem Vermuthen nach zu schwach um der chemischen Wirkung der Luft und der Feuchtigst auf die Oberflächen dieser Metalle *) entgegen zu wirken.

*) Die bei diesen Versuchen von Herrn E. Davy erhaltenen unnstigen Resultate stimmen genau mit denen einiger Versuche, um n Stahl dadurch zu schiltzen, überein, von denen ich selbst Annzeuge gewesen bin. E. W. B.)

Mittheilungen vermischten Inhalts.

1) Ueber einige Verbindungen von Platinchlorür mit Zinnchlorür,

VOD

ROBERT J. KANE.

(Aus the London and Edinburgh phil. Mag. third series No. 41.

November 1885. S. 899.)

Diese Körper vereinigen sich in zwei verschiedenen Verteitnissen; indem die Verbindung, welche das wenigste Zinn sthält, von einer olivenbraunen Farbe, krystallinisch und sehr icht zerstiesslich ist. Von vielem Wasser wird es zersetzt und ebt Salzsäure und ein Gemenge von Zinn – und Platinoxyd. zweite, welche das meiste Zinn enthält, ist von einer insivrothen Farbe, in einer kleinen Quantität Wasser austöslich, ich giebt eine glänzendrothe Austösung, wird aber von vielem Vasser zersetzt und giebt Salzsäure und ein chocolatenbrauser Pulver, das die Protochlorüre von Platin und Zinn und improtoxyd enthält. Wenn man auf dieses Pulver Ammoniak wast, so wird eine schwarze Substanz in krystallinischen Körmen erhalten, die bei Erhitzung wie Zunder brennt, wobei moxyd sich bildet und das Platin reducirt wird.

Professor Kane fand nach Untersuchung mit einem Prisma, die Farbe der Auflösung ein durchaus gleichartiges Roth sei.

2) Ueber wasserhaltige Salze,

vom

Prof. GRAHAM.

(Aus the London and Edinburgh phil. Mag. third series No. 41. November 1885. S. 400.)

Professor Graham gab in der letzten Versammlung der englischen Naturforscher Nachricht von einigen neuen Untersuchungen, die er in Bezug auf die Constitution gewisser Zusammensetzungen in Bezug auf ihren Wassergehalt bekanst gemacht hat. Er erläuterte seine Ansichten durch Schwefelsäure mit 1 und 2 Atome Wasser, durch Oxalsäure mit 1 und 3 Atomen Wasser und durch Salpetersäure, die 1 und 4 Atome Wasser enthält. Auch andre Zusammensetzungen wurden erwähnt, wie oxalsaure Magnesia, die 2 Atome Wasser enthält, oder dasjenige, welches als Krystallisationswasser der Oxalsäure betrachtet werden kann. Das oxalsaure, doppelt oxalsaure und vierfach oxalsaure Kali und mehrere andre salinische Zusammensetzungen wurden auch zur Erläuterung seiner Ansichten angeführt.

Wasserfreie Oxalsäure. ($\ddot{C} + \dot{C}$)

Wasserhaltige Oxalsäure (C + C) H

Oxalsäure . . . $\dot{\mathbf{H}} (\ddot{\mathbf{C}} + \dot{\mathbf{C}}) \mathbf{2} \dot{\mathbf{H}}$

Oxalsaures Kali . . \dot{K} (\ddot{C} + \dot{C}) \dot{H}

Doppelt oxalsaures Kali K $(\ddot{C} + \dot{C}) + \ddot{C} + \ddot{C} + \ddot{C}$

Vierfach oxalsaures Kali \dot{K} (\ddot{C} + \dot{C}) \dot{H} + (\ddot{C} + \dot{C}) 3 \ddot{E}

$$+\dot{H}(\ddot{C}+\dot{C})\dot{H}$$

Er lenkte darauf die Aufmerksamkeit auf das Ammoniak, welches nach seiner Ansicht in salinischen Zusammensetzungen die Function des Wassers verrichtet; eine Ansicht, deren Wichtigkeit er der Section dadurch darstellte, dass er ihre Aufmerksamkeit auf die Zusammensetzung des schwefelsauren Kupfer und zweier verschiedenen Kupferammoniumverbindungen histenkte.

3) Ueber die Anwendung und Darstellung der Manganoxydulsalze,

von

G. H. ZELLER.

(Aus dem Correspondenzblatte des Apothekervereins in Würtemberg No. 14.)

(Bereits im V. B. dieses Journals theilten wir einen kuren Auszug dieser Abbandlung, dem pharmaceut. Centralblatte atnommen, mit, der indessen an mehreren Unrichtigkeiten leitet. Wir bringen deshalb die Originalabbandlung, die wir der üte des Herrn Verf. verdanken, nachträglich mit.

"Sie werden," schreibt uns der Herr Verf. bei Uebersendang derselben, "daraus erseben, dass meine Methode wesentlich mit der von Everitt zusammenfällt, oder, - auf dem gleichen heoretischen Grunde der grösseren Verwandtschaft des Manganxydůls zu den Sauren, als die des Eisenoxyds - beruht, mit em Unterschied, dass ich blosse Digestion der Mangansalz-Auflösung mit einem Ueberschuss an (eisenhaltigem) kohlensauem Oxydul anwendete, während Everitt die Mischung kochen isst. - Ob diese Ausscheidung des Eisenoxyds, durch Direstion bei gewöhnlicher Sommertemperatur, auch bei grösseen Mengen Statt findet, wie sie bei Quantitäten von einigen Unzen bis zu 1 Pfund gelingt, - hatte ich noch nicht Gelerenheit zu prüfen. Im günstigen Falle aber würde dann wohl lese Behandlungsweise, in Verbindung mit der so zweckmässigen Hethode Everitt's, nur einen kleinen Theil des Mangans zu fallen oder schon fertiges, kohlensaures Manganoxydul anzuwenden, das bequemste Mittel abgeben, die Chlorrückstände auf wohlfeile Art eisen(rei zu machen.")

Seit längerer Zeit haben diese Salze meine Aufmerksamkeit auf sich gezogen und mich zur Beschäftigung mit denelben veranlasst; vorzüglich aber waren es folgende drei Betrachtungen, welche mich auf dieselben hingewiesen haben.
Einmal die Thatsache, dass bei dem immer mehr zunehmenden
Verbrauch des Chlors und Chlorkalkes alljährlich viele Hunderte von Centnern dieser Salze weggeworfen werden; zweitens, die aus den Versuchen von Herrn Prof. Ch. Gmelin über
die Wirkungen der Metalle auf den thierischen Organismus

Journ. f. prakt. Chemie VII. 2.

(Tühingen bei Laupp 1824) hervorgehende Erfahrung, des die Manganoxydul-Salze eine auffallende Wirkung auf die Leber äussern, ein Organ, gegen dessen hartnäckige Krankheite unser Arzneischatz bis jetzt so wenige specifische Mittel besitzt; und drittens die so eigenthümlichen und ausgezeichnete Charaktere des Metalls selbst und seiner Verbindung in Vergleich mit ihrer Anwendung.

Ich habe bei den Versuchen mit diesen Salzen meine Aufmerksamkeit vorzüglich auf die eisenfreie Darstellung dersiben gewendet und immer nur unbenützte Bückstände von aufdern chemischen Arbeiten dazu benutzt. Sie haben das Resibat gegeben, dass, so nahe auch die genetische und chemische Verwandtschaft dieser zwei Metalle zu einander ist, die Mangansalze doch mit wenig Mühe und Kosten eisenfrei darzestellen sind.

Besonders auffallend erschien es mir, dass die der Medicin ein so viel versprechendes Heilmittel verkündigenden Beobachtungen von Gmelin, so weit ich nämlich mit der medicinischen Literatur bekannt bin, noch keine weiteren Versuch damit in Leberkrankheiten der Menschen zur Folge hatten und diese Salze, bei uns wenigstens, noch nicht in die Reihe der ossicinellen Arzneimittel ausgenommen sind. — Auch abgerechnet von dieser Ersahrung ist es zu verwundern, dass bei der grossen Zahl von Arzneimitteln, welche alljährlich eingeführt und versuchsweise angewendet werden, diesen Salzen seither so wenige Aufmerksamkeit geschenkt worden ist, wibrend doch die Natur dieses Metall uns so häufig darbietet und in so verschiedenen Verbindungen nieder - und nahe gelegt hat. - Ich kann es desshalb nicht unterlassen, zu Begründung meiner Ansicht, hier einige der wichtigsten Züge aus des natürlichen und chemischen Verhältnissen desselben anzufüh ren.

Wie keine anderen Metalle, ausser dem Nickel und Kobalt, zeigen das Mangan und Eisen eine auffallende natürliche Verwandtschaft zu einander und Gleichförmigkeit im Vorkommen, und es ist eine in der analytischen Chemie nicht sehr angenehme Erfahrung, dass selten eine Eisenverbindung ohne Mangan, und Manganerze ohne Eisengehalt in der Natur gefunden werden. — Diese natürliche und chemische Verwandt-

chaft geht zuletzt auch in die organischen Verbindungen über. ind wir finden das Mangan, wie das Eisen, sowohl in der seche der Gewächse, als auch in den Knochen der Thiere und en Zähnen. Auch in den Mineralwässern begleitet das Manin meistens das Eisen, und es ist eine noch unermittelte Frage: elchen Antheil das Mangan an der Wirksamkeit der eisenhalgen Mineralwasser habe? - Als Element für sich betrachtet ellt sich das Mangan als interessanter Vermittler auf die Grenze wischen die schweren und leichten Metalle, und wir kennen bis Azt keines unter den schweren, das die leichte und schnelle xydirbarkeit bei gewöhnlicher Temperatur, an der Luft und ter Wasser, mit ihm theilte, so dass es den metallischen Radealen der Alkalien und Erden, sowohl in seiner Verwaudtshaft zum Sauerstoff, als nuch in der Beschaffenheit seines xyduls, so wie durch sein geringes specifisches Gewicht sehr he steht und gleichsam den Uebergang zu denselben bildet. lamit hängt zugleich auch die grosse Kraft, mit der es den uerstoff zurückhält, oder seine schwere Reducktbarkeit zusamen, die es gleichfalls mit jenen Metalloiden theilt. - Nicht Hader merkwürdig ist auch der grosse Einfluss, welchen kleine fengen beider Metalle gegenseitig auf ihre physischen Eigen-Chaften aussern, indem kleine Quantitäten Mangan die Verwanding des brüchigen Eisens in den elastischen Stahl sehr be-Mustigen; kleine Beimengungen von Eisen dagegen das metalsche Mangan magnetisch machen, und seine leichte Oxydirerkeit schwächen. In seinen Verbindungsverhältnissen mit dem merstoff zeichnet es sich vor den meisten Metallen durch die ahl derselben aus, die in vier scharf bezeichneten Oxydationsme'en bestehen, von denen die eine, eine krästige Base, die dere eine gleichfalls starke, interessante Säure darstellt. -Her leichte Uebergang der einen dieser vier Oxydations-Grade den andern, wird bei der medicinischen Anwendung alle Beblung verdienen und dieselben als oxydirende und desoxydiende Mittel anwendbar machen.

Die leichte Lösbarkeit der meisten Oxydulsalze in Wasser ad zum Theil auch in Weingeist, ihre grosse Neigung, mit zu Alkalien Doppelsalze zu bilden, erleichtern seine Anwenzung in den verschiedensten Formen und Verbindungen. Auch Beziehung auf die Veränderungen und Zersetzungen, welche

manche Metallsalze auf Pflanzenstoffe äussern, scheinen die Manganoxydulsalze, wenigstens das schwefelsaure, für die gleichzeitige Anwendung mit denselben günstige Eigenschaften zu besitzen, indem z. B. die wässerigen Infusionen oder Extractlösungen von Althea, Rheum, Valeriana, China, Senna, Quekkenwurzeln, Scilla unverändert bleiben, diejenigen von Gentiana, Caryophillata, Cort. Salicis sich wenig trüben, die Lösungen von Extr. Chamom. Millefol. Trifol. fibr. dagegen geben graubraune, flockige Niederschläge; Liquiritiae eine hellbraune pulverige, und Ratanhiae eine starke röthliche Ausscheidung.

Wenn man nun schon aus dem Vorkommen des Mangans in organischen Körpern schliessen könnte, dass es kein dem Organismus feindliches Metall sei; wenn man ferner von der von Gmelin aus seinen Versuchen gefolgerten, jedoch nicht ausnahmslosen Regel ausgeht: "dass die Metalle, welche auf einem gewissen Grad von Oxydation die ganze Menge von Sauerstoff, welchen sie enthalten, durch eine bedeutende Kraft mit sich verbunden haben, vom Magen aus nicht sehr giftig wirken," so dürfte auch der Arzt bei den Versuchen mit diesen Salzen nicht sehr ängstlich sein; allein die Versuche von Gmelin haben auch bewiesen, dass, wenigstens das schwefelsaure Salz bei Thieren, in beträchtlichen Dosen, vom Magen aus keine heftigen Wirkungen äussert, dagegen stärker wirkt, wenn es in die Venen eingespritzt wird.

Eine weitere Berücksichtigung wird es gewiss auch verdienen, zu versuchen, welche Modification in der Wirkung manganhaltiger Eisensalze, und eisenhaltiger Mangansalze hervortrete, da wohl auch ein einflussreiches Verhältniss dieser beiden Metalle zu einander auch in medicinischer Hinsicht zu vermuthen wäre. Auch Versuche mit der äusserlichen Anwendung der Oxydulsalze zu Bädern, Einspritzungen, Salben, in Fällen wo eine desoxydirende Wirkung Heilung verspricht, dürften Berücksichtigung verdienen.

Die einzige Notiz, die mir über eine medicinisch-pharmaceutische Anwendung dieser Salze vor Augen gekommen, ist eine in Trommsdorf's Journal (14. Nov. 1827) enthaltene Abhandlung vom Herrn Apotheker Klauer in Mühlhausen, über die vortheilhafteste Bereitungsart einiger Mangansalze, in welcher von der zunehmenden Anwendung derselben in der Medi-

die Bede ist, von der mir aber bis jetzt auf anderem Wege lichts bekannt wurde.

Sollten jedoch die Manganoxydulsalze auch fernerhin in aufigeren medicinischen Gebrauch kommen, so möchte doch die enge derselben, die dadurch alljährlich verbraucht würde, och in keinem Verhältniss stehen mit derjenigen, welche so icht aus den Chlorrückständen zu erhalten wäre, und diese worden nur dann in dem Grad nutzbar werden, dass ihre Verendung einen Einfluss auf die Chlorfabrication erlangte, wenn ese Salze auch in den Künsten und Gewerben eine häufigere nwendung fänden. Unter diesen ist mir bis jetzt nur die Färerei bekannt, in welcher sich, nach ihren bis jetzt bekannten genschaften, eine nützliche Verwendung voraussetzen lässt. Einmal könnten sie dienen, als desoxydirende Mittel, und Eisenoxydulsalze in solchen Fällen vertreten, wo eine Neowirkung oder nachtheilige Folge der Eisenverbindung zu Frmeiden ware. - Ueber solche Verwendung fand ich bis ext nur eine Angabe von Saladin, in Dingler's Journal. elcher das salzsaure Mangan zur Desoxydation des Indigo brschlägt, und behauptet, dass derselbe viel leichter und besdurch dasselbe desoxydirt werde, als durch den Eisenviol, und dass man, an der Stelle eines Pfundes von letzterem, or 1/2 Pfund salzsaures Mangan bedürfe. Es mochte die Mühe hnen, diese Versuche mit einem so wichtigen und häufig ver-Pendeten Farbstoff näher zu verfolgen. - Zu Hervorbringung rschiedener Farben auf Zeugen und anderer farbiger Nieder-Allige versprechen diese Salze weniger günstigen Erfolg, da 🔐 Verbalten in dieser Beziehung geringe Mannigfaltigkeit daretet, und die auf Metallsalze wirkenden Reagentien keine sgezeichneten Farben - Nuancen hervorrufen. — Sie möchten ch vorzugsweise auf braune Farben beschränken, welche durch kydirende oder den Sanerstoff in die Freiheit setzende Körper, ite Chlorsaure und Chlor dadurch hervorgerufen werden, dass 🜬 Oxydul in den Oxydzustand übergeführt wird; nach einer ieflichen Notiz eines Freundes wird wirklich eine ähnliche fethode in den Indienne-Fabriken Frankreichs und der Schweiz ir Erzeugung der sogenannten Bister - und Tabakfarben anwendet.

Möchten diese wenigen Andeutungen Veranlassung wer-

den, die Aufmerksamkeit der Aerzte und technischen Chemiker auf diesen Gegenstand hinzulenken und ein so reichlich in dem deutschen Boden niedergelegtes Material fleissigerer Bearbeitung und nützlicher Anwendung entgegen führen.

Ich will nun noch die Hauptresultate meiner Versuche über die Darstellung eisenfreier Manganoxydulsalze aus unbenutzten Rückständen chemischer Arbeiten mittheilen.

Die Rückstände sind vorzüglich dreierlei Art. Entweder erhält man sie von der Bereitung des Sauerstoffes, oder von der Chlorentwicklung zu irgend einem Zweck, die nun entweder aus Kochsalz oder Salzsäure Statt findet.

- 1) Es wird wohl in vielen Apotheken von Zeit zu Zeit Sauerstoffgas zu Rettungsversuchen, oder zur Belehrung der Zöglinge bereitet; da es sich hier meist von kleineren, in kurzer Zeit leicht darstellbaren Quantitäten handelt, so ist wohl die Methode durch Erhitzen des Hyperoxyds mit concentrirter Schwefelsäure die zweckmässigste. — Der Rückstand hiervon liefert auf dem hürzesten Wege ein reines schwefelsaures Salz, wenn der aus der Retorte mit warmem Wasser ausgespülte Rückstand in einer Abrauchschale zur Trockne verdünstet, im hessischen Tiegel bis zur Zersetzung des Eisensalzes geglüht und dann durch Wasser ausgezogen und krystallisirt wird. -Ich erhielt einmal selbst ohne Glühen ein eisenfreies Salz, nachdem der verdünstete Rückstand mehrere Monate lang bei Seite gestanden und wieder Feuchtigkeit angezogen hatte, wo sich das Eisensalz, wohl auf Kosten des überslüssig vorhandenen Manganoxyds, zersetzt hatte.
- 2) Wenn der Rückstand von der Chlorbereitung aus Braunstein, Kochsalz und Schwefelsäure aus der Retorte durch Behandeln mit warmem Wasser nach und nach herausgebracht und durch Absetzen und Filtriren klar erhalten worden, so lässt sich, besonders in der kälteren Jahreszeit, das Glaubersalz bei gehöriger Verdünstung fast vollständig heraus krystallisiren. Die grünliche Mutterlauge enthält neben freier Säure das eisenhaltige, schwefelsaure Manganoxydul, nebst einem Doppelsalz, aus diesem und schwefelsaurem Natron bestehend.

Wird die Mutterlauge ferner langsam verdunstet, so scheiden sich unter Entwickelung salzsaurer Dämpfe gelbliche Salz-

den aus, und man kann auf diese Art das Salz von der vie
le freien Säure trennen, indem diese abgegossen, jene mit we
g Wasser abgespült, und nöthigenfalls gepresst werden. Die
s zum Theil wasserleere Salz löst sich nur langsam in ko
bendem Wasser auf, liefert aber durch Verdünsten und Abthlen ein röthliches Salz, das durch Umkrystallisiren ziemlich

in, jedoch nicht eisenfrei erhalten werden kann. Um es voll
mmen eisenfrei zu machen, wird es gelinde geglüht, aufge
st und umkrystallisirt. — Nicht immer gelingt diese Methode

sich gut, und die Trennung des Doppelsalzes macht hier und

mehr zu schaffen. Das Ausdehnen und gelegentliche Be
rgen der Arbeit ist vortheilhaft, indem sich dabei das Eisenydul höher oxydirt und als Oxyd oder basisches schwefel
ures Salz ausscheidet.

Sicherer gelangt man zum Ziele durch Fällung der aufdesten Metalle durch kohlensaures Natron, und Wiederauflön des kohlensauren Manganoxyduls in verdünnter Schwefelure, oder einer andern, mit der man das Oxydul verhunden
ben will. — Vorerst lässt sich bierhei dadurch, dass man die
räcipitation in Pausen verrichtet, der grösste Theil des Eius vom Mangan trennen, noch vollständiger aber kann dies geschehen bei der Wiederauflösung in Säuren.

Wird eine filtrirte Lösung des Chlorrückstandes in vier usen mit kohlensaurem Natrum gefällt, und die Niederschläge begesondert gesammelt und getrocknet, so zeigt schon die vershiedene Farbe derselben die Abnahme des Eigengehalts in den zteren, so wie die Prüfung ihrer Lösungen mit Reagentien; tiein letztere beweist auch, dass keiner der Niederschläge volldommen eisenfrei ist. -- (Uebrigens versteht es sich von selbst, lass die Güte des angewendeten Braunsteins und die Menge se für die verschiedenen Pausen verbrauchten Fällungsmittels lese Angabe sehr modificiren können.) - Allein, wenn selbst e ganze Menge der aufgelösten Metalle auf einmal medereschlagen wird, so kann aus dem gelblichen, eisenhaltigen racipitat ein vollkommen eisenfreies Salz erhalten werden, Fenn die Säure damit übersättigt und mit dem Ueberschuss be Zeit lang digerirt wird. Diese Erfahrung macht bei der Mafang der einzelnen Niederschläge die Vorsicht nöthig, dass die Auflösungen derselben sehr vorsichtig neutralisirt werden müssen, denn bei den ersten Versuchen zeigten sich mir sämmtliche drei letzten Niederschläge vollkommen eisenfrei, weil ich zu der Säure überschüssiges, kohlensaures Oxydul gebracht hatte, und erst nach Ansäuerung derselben, und, für die Probe mit Galläpfel tinktur, erneuerte Sättigung mit Ammoniak, liess sich das bei den ersten Proben gefällte Eisen durch Reagentien erkennen.

Ein Chlorrückstand, zu welchem nach dem so zweckmissigen Verbältniss von Geiger 12½ Braunstein verwendet worden, gab 13 Unzen eisenhaltiges und nach Wiederausiösung und Fällung 11 Unzen eisenfreies, kohlensaures Manganoxydul

Ob es gleich kein Vortheil ist, das Glaubersalz aus kohlensaurem Natrum zu bereiten, so wird es doch bei der Anwendung dieser Methode im Grösseren sich der Mühe lohnen, dasselbe durch Krystallisation aus der von der Fällung rückständigen Flüssigkeit zu gewinnen, da es rein aus derselben erhalten werden kann und immerhin einen Theil der Kosten des Natrons ersetzt. —

3) Wird das Chlor durch Kochen der Salzsäure nit -Braunstein bereitet, so kann aus der rückständigen Flüssigkeit das salzsaure Manganoxydul auf den gleichen Wegen erhalten werden. Wird durch langsames Verdünsten derselben die esenreichere Mutterlauge von den ausgeschiedenen Salzrinden getrennt und letztere durch Wiederauslösen, oftmaliges Umkrystallisiren und sorgfältiges Abspülen der Krystalle gereinigt, st kann ein vollkommen eisenfreies Salz erhalten werden; allein dieses Geschäft ist langwierig und mit Verlust verknüpft, jedoch ausführbar, wenn es nur als Nebensache, bei gelegentiicher Benützung von Feuer und Zeit, betrieben wird. es übrigens auch im Grösseren nicht vortheilhaft sein sollte, so ist es doch in theoretischer Hinsicht bemerkenswerth, dass zwei ihrer Natur nach einander so nahe verwandte Salze, beide leicht auslöslich und zersliesslich, dennoch durch die Krystallisationskraft vollkommen von einander geschieden werdes können. -

Die leichte Zersetzbarkeit des salzsauren Eisenoxyds durch Erhitzen und Abscheidung eines in Salzslüssigkeiten fast unbdampfen des Chlorrückstandes zur Trockene und vorsiehties Rösten desselben bis zur Zersetzung des Eisensalzes, dench durch Krystallisation ein ziemlich reines Salz im Grösren auf diesem Wege darzustellen.

Schneller kann jedoch das Material zu eisenfreien Manusalzen erhalten werden durch Fällung mit kohlensaurem
alt wie bei No. 2. — Wird eine tief bräunlichgelbe und einreiche salzsaure Manganlösung im verdünnten Zustande langun und mit Unterbrechungen durch Potaschenlösung gefällt,
tritt ein Zeitpunct ein, wo die Lauge wasserbell erscheint;
ird nun dieser Niederschlag getrennt und die Präcipitation
r absiltrirten Flüssigkeit vollendet, so erhält man ein, wenig
senhaltiges, kohlensaures Oxydul von einer, dem vollkomen reinen, ganz gleichen Farbe. — Durch seine Aussung
innen nun mittelst der so wohlseilen Bäuren durch Uebersättiung die beliebigen Mangansalze leicht und um so wohlseiler darestellt werden, da diese Chlorrückstände viel weniger, zum
theil gar keine freie Säure enthalten, und darum weniger Fälngsmittel bedürsen.

Die auf diesen verschiedenen Wegen dargestellten eisenreien Mangansalze geben übrigens noch einen andern Metallgehalt zu erkennen, der sich theils dadurch kund thut, dass
ie durch Gallustinctur im Augenblick unveränderte Probe, nach
türzerer oder längerer Zeit eine gelbbräunliche Trübung und
flocken-Abscheidung — auch der Niederschlag durch blanaures Eisenoxydulkali eine röthliche Schattirung zeigt. —
Hydrothienwasser färbt schwarzbraun, und der gesammelte
Niederschlag giebt sich als Schwefelkupfer zu erkennen. Es
at mir nun his jetzt kein anderes Mittel bekannt, diesen kleimen Kupfergehalt auszuscheiden, als durch Hydrothionsäure,
and die für den medicinischen Gebrauch bestimmten Mangansalze
nüssen jedenfalls zuvor durch dieselbe gereinigt werden.

Wollaston giebt an, dass der in den Hohöfen hier und auf übergahrem Gusseisen vorkommende, sogenannte künstuche Graphit meistens ein Mangan-Graphit, — eine Verindung des Mangaus mit Kohlenstoff sei. Ich habe einen solben, von dem Hohofen in Friedrichsthal, in schönen gros-

sen, glänzenden Blättern, in dieser Beziehung untersucht mi gefunden, dass dieser ein wirklicher Eisen-Graphit ist, mi nur Spuren von Mangan enthält.

4) Nachricht über einige chemische Processe,

FRANZ BARKEB,

Prof. der Chemie zu Dublin.

(Aus the London and Edinburgh phil. Mag. third series No. 41.

November 1835. S. 407.)

Es ist seit Bergmann bekannt, dass verdünnte Kenigsäure wenig oder keine Wirkung auf Eisenoxyd hat; es ist abs vielleicht nicht allgemein bekaunt, dass dieses Oxyd von Schweftoder Salzsäure und wahrscheinlich auch von den meisten dern Säuren vermittelst eines alkalischen essigsauren Salzes villig abgesondert werden kann, wobei das Alkali seine gewäheliche Wirkung, das Oxyd zu trennen, äussert, während die Essigsjure unthätig bleibt und sich nicht mit demselben vereisigt, und dass vermittelst essigsauren Kalis Eisenoxyd völlig ver Manganoxyd getrennt werden kann, indem ein Theil des estgsauren Kalis durch das Mangansalz, welches essignauren Masganoxyd bildet, zersetzt wird, während der andre Theil der essigsauren Kalis das Eisenoxyd absondert, auf welches de verdünnte Essigsäure keine Wirkung hat. Die aus diesem Verfahren hervorgehenden Vortheile sind einleuchtend, da es den chemischen Analytiker ein Mittel an die Hand giebt, das Eisesoxyd und Manganoxyd durch leicht zu erhaltende und in der Händen jedes Chemikers sich befindende Agentien von einander zu trennen.

Da der Erfolg dieses Verfahrens grossentheils von der Ausführung dieses Ausführung dieses Processes vorkommende Umstände, besonders von den verhältnissmässigen Quantitäten der dazu gebrauchten Substanzen abhängt, so werden einige Versuche angeführt.

Versuch. — Es werden fünf Gran grünes schwefelsaures Eisen in 50 Maassgran kaltem destillirtem Wasser aufgelöst. Zu diesem werden, mittelst einer Tropfröhre, 6 Tropfen werdenter Salpetersäure von 1,280 specifischem Gewicht hinza-

esetzt. Setzt man diese Mischung der Hitze aus, so bekommt ie eine dunkle Olivenfarbe, was von der Zersetzung der Saletersaure durch das Eisenoxyd, und von der Absorption des Stickstoffoxydes durch die Eisenauslösung herrührt. Wird die Mischung bis zum Aufwallen erhitzt, so verschwindet diese Farbe und an ihre Stelle tritt die gewöhnliche gelbe Farbe einer Auslösung des Eisenoxydes. Zu der Auslösung des schwefelsauren Eisens, das durch die Wirkung der Salpetersäure so verändert ist, muss eine wässerige Auslösung von essigsaurem Kali, die ein Zehntel ihres Gewichtes essigsaures Salz enthält, in der Quantität von zwei hundert Maassgranen hinzugesetzt Nach diesem Zusatze bekommt die Mischung eine werden. dankel röthlichbraune Farbe, die fast so dunkel wie Portwein ist. Die Mischung muss jetzt durch ein dem ihrigen gleiches Volumen Wasser verdünnt und der Hitze ausgesetzt werden, bis sie kocht; worauf man sie etwa zwei Minuten aufwallen Das Eisenoxyd fängt an sich abzusondern, so wie die Hitze sich dem Siedpuncte nähert und in kurzer Zeit hat sich das ganze Oxyd getrennt. Hat man die Mischung, während sie heiss ist, filtrirt, so erscheint die Flüssigkeit, welche durch das Filter geht, farbles, und bietet nach dem Hinzusetzen des blausauren Kalis weder Niederschlag noch blaue Farbe dar, welche die Gegenwart von Eisen anzeigen. Das auf dem Filter zurückbleibende Pulver mit heissem Wasser gut abgewaschen hat eine nelkenbraune Farbe.

Das Hinzusetzen von Salpetersäure nebst dem darauf folgenden Aufwallen ist zum Gelingen dieses Versuches wesentlich erforderlich. Denn wenn das grüne schwefelsaure Eisen ohne Zusatz von Salpetersäure gebraucht wird, so geht, wenn man die Auflösung von essigsaurem Kali hinzusetzt und die Mischung kochen lässt, die Farbe nicht ins Röthlichbraune über, sendern es sondert sich ein schwarzes Pulver ab und die Mischung bietet nach dem Filtriren eine Flüssigkeit von einem starken Eisengeschmacke dar, und giebt mit dem blausauren Kali einen reichlichen Niederschlag von einer bläufichweissen Farbe. Hieraus erhellt, dass die Umwandlung des Eisenwyduls in Eisenoxyd dem Hinzusetzen des essigsauren Kalis verausgehen muss, da es sonst unfähig ist, das Eisenoxyd von der Säure zu trennen.

Ab

L

Wird eine Auflösung von grünem salzsaurem Kisen auf die der oben angegebenen ähnliche Art behandelt, indem man die Kisenoxydul in Eisenoxyd vermittelst Salpetersäure umwandt und die Auflösung durch essigsaures Kali und Hitze zeratig so werden dieselben Wirkungen wie bei dem grünen schwiftelsauren Eisen hervorgebracht.

Wenn zu einer Auflösung des auf die oben beschriebene Auflösung von Manganoxyd bingsgesetzt, darauf die Auflösung des essigsauren Kalis und Hitt angewendet wird; so findet ein ähnliches Absetzen von Kalis und Hitt oxyd Statt, und die filtrirte Flüssigkeit bietet nach Hinzusetzen des blausauren Kalis einen blassfarbigen Absatz dar, der ohne Remischung von Blau ist. Das Eisenoxyd ist daher auf dem Flter zurückgeblieben und das aufgelöste Manganoxyd ist durügelaufen und giebt mit dem blausauren Kali seinen eigenthallichen Niederschlag. Hierbei ist noch zu bemerken, dass ein Auflösung des salzsauren Mangans durch Vermischung mit eraigsaurem Kali und Anwendung der Hitze nicht trübe gemack wird.

Aus den vorhergehenden Versuchen, die viele Mal viederholt worden sind, folgt, dass Eisenoxyd völlig von Schwefelsäure oder Salzsäure durch essigsaures Kali abgesondert weden kann, und dass in einer gemischten Auflösung von Kisstoxyd und Manganoxyd in einer Säure vermittelst des essignation Kalis eine vollständige Absonderung des Eisenoxydes werkstelliget werden kann, wenn man nur gehörige Aufmerksamkeit auf die verhältnissmässigen Quantitäten der bei der Mischung gebrauchten Ingredienzien gewendet hat. Zur Bewischung dieser Zersetzung kann statt des essigsauren Kalis auch essigsaures Natron oder essigsaures Ammoniak gebraucht werden.

Es werden noch zwei andre chemische Thatsachen segeführt.

1) Wie die Fällung der ammoniakalischen phosphorsauren Asmoniak – Talkerde beschleunigt und deutlicher gemacht wirk wenn man auf den innern Seiten eines gläsernen Gefässte worin sich die Flüssigkeit befindet, mit einem Glasstabe streich, eine Thatsache, die zuerst von dem verstorbenen Dr. Wollston beobachtet wurde, so wird auf eine ähnliche Weise ist

Absonderung des doppelt weinsteinsauren Kalis aus Irgend einer Kali enthaltenden Mischung, zu welcher Weinsteinsäure in gezöriger Quantität hinzugesetzt worden ist, beschleunigt und leutlicher gemacht werden, wenn man die innern Seiten des Gefässes mit einem Glasstabe streicht, indem sich die Krystalle des doppelt weinsteinsauren Salzes zuerst an diese Strische setzen.

2) Dass salpetersaures Blei eben so wie salpetersaures Baryt ans seiner wässerigen Auslösung durch Zusatz starker Salpetersaure gefällt wird, welche in jedem Falle eine ähnliche Wirtung zeigt, indem sie dem Salze das Wasser entzieht.

5) Ueber einige sonderbare Erscheinungen an der Flamme des Kohlengases,

von

R. MALLET.

(Aus the London and Edinburgh philos. Mag. third series No. 41. November 1835. S. 404.)

Wenn ein Argandscher Gasbrenner angezündet, eine konische Röhre von einem gewissen Durchmesser concentrisch in diebelbe hineingefügt wird, so dass das Ende derselben eine gewiese Strecke weit in den Brenner hinein geht, und während das Gas entzündet wird, durch die konische Röhre ein Lustttrom in derselben Richtung wie die Gasströme getrieben wird, weicht unter gewissen Bedingungen die ganze Flamme zurück, oder zieht sich zwischen die innere Oberstäche des Brenners und die äussere Obersläche der konischen Röhre zurück, und es kommt nichts weiter heraus als ein Strom stark erhitzler Kohlensäure und Wasserdampf. Auf diese äusserst sonderbare Erscheinung des Laufes zweier in so naher Berührung stehender Ströme in entgegengesetzter Richtung scheint die Grösse des Brenners keinen Kinfluss zu haben, wenn nur der Brenner und die konische Luströhre in einem gewissen Verhältnisse zu einander bleiben. Die Versuche wurden vornehmich mit zwei Brennern angestellt, von denen der eine inwenlig 3/4 Zoll im Durchmesser und längs seiner Achse gemessen, $1\frac{1}{2}$ Zoll Tiefe, und der andre $\frac{7}{16}$ Zoll inwendurchmesser und $1\frac{3}{8}$ Zoll Tiefe hatte.

Bei dieser wurde die Zurückweichung der Flami vollkommensten hervorgebracht, und zwar bei dem sen Brenner vermittelst einer Röhre von 5/16 Zoll im 1 messer, fand aber noch bis zu einem gewissen Grade St der Durchmesser der Röhre bis auf 1/8 Zoll reducirt bei dem kleinern dagegen vermittelst einer Luftröhre v Zoll im Durchmesser, fand jedoch noch in einem ge Grade Statt bei einer Röhre, die blos 1/20 Zoll im Durser hatte.

Wurde die konische Luftröhre nicht in den Brenne eingesteckt, sondern blos dicht an seine Basis oder unter nung gehalten, so fand keine Zurückweichung der Flamm nur dass sie kleiner und die Verbrennung vollkommener Dasselbe Resultat ergiebt sich, wenn eine dem innern des Brenners am Durchmesser gleiche Röhre gebrauch in welchem Falle es einleuchtend ist, dass keine Flami rückweichen konnte.

Zur vollkommnen Hervorbringung der vorher erw Wirkungen ist es nothwendig, dass die in dem Brenner lichen Oeffnungen für das Gas viel kleiner und zahlreich als gewöhnlich. Ist die Achse der konischen Luftröhre i des Brenners parallel, so ist die Richtung jedes aus dechern, die in dem Brenner sind, herauskommenden Flämaus derselben parallel, wenn die Luftröhre und der I beide concentrisch sind. Wenn aber, während sie conce bleiben, die Achse der Luftröhre gegen die des Brenners ist, so erfolgt eine weit sonderbarere Wirkung. Jedes I chen beschreibt nämlich besonders eine Spirale um die Fläche des Brenners, indem er von ein Drittel bis vir zur Hälfte sich herumwendet.

Wird die konische Luströhre, während sie noch wi geneigt ist, jetzt mit derjenigen Seite des Brenners, welche sie geneigt ist, in Berührung gebracht, so w Krümmung der Spirale sehr gemindert; die Flamme aber sehr an die der Luströhre entgegengesetzte Seite des Bi zurückgewichen, dass sie an dem untern Ende desselbe auskommt. Dieselben Wirkungen werden hervorgebracht m mm die Brenner vertical, aufwärts oder oberwärts, oder hobund, oder mit verschiedenen Winkeln geneigt sein, wobei buhen blos den Störungen unterworfen sind, welche durch Annteigen der nahen Ströme erhitzter Luft verursacht

Die Wirkungen scheinen nicht von der Verschiedenheit der meatur zwischen dem Luststrome aus der Flamme abzuhände auch, wenn ersterer bis gegen 6000 Fahrenheit erhitzt keine Veränderung erfolgt, noch scheint auch der Winider konischen Röhre von sehr wesentlichem Einflusse zu er müsste denn so gross sein, dass er beinahe die Oeffm des Brenners verstopfte. Eine cylindrische Röhre kann no gut dazu gebraucht werden, wie eine konische, aber ingekehrter Kegel, das heisst eine Bühre, die oben weiter hringt die Wirkung nicht hervor. Röhren von verschieandern Formen bringen entsprechende Veränderungen der chasten Erscheinungen hervor. Wird eine grosse, sache itie, mit einer Oeffnung, die so gross ist, dass der Brenhincingeht, dicht an sein offenes Ende so befestigt, dass Aussteigen der dem innern Luftstrome parallelen äussern ittime hindert, so ändert diess die Wirkungen nicht.

Die Zurückweichung der Flamme wird beträchtlich verlert, wenn man den Raum an dem untern Ende des Brenzwischen ihm und der Luftröhre verstopft, wird aber ginzlich aufgehoben.

Mine andre sonderbare, mit dieser in Verbindung stehende itsache bleibt noch zu erwähnen übrig. Wird eine gläte des der kupferne Röhre von ungefähr 3/8 Zoll grösserem rchmesser als die des Brenners auswendig über denselben tetzt, so wird derselbe Ton hervorgebracht, wie bei dem bekannten Versuche der Verbrennung reinen Wasserofes, aber er ist weit lauter. Besonders gab die kupferbahre, welche 18 Zoll Länge und 13/8 Zoll im Durchtesser hatte, einen überaus starken Ton von sich. Die inge der Röhre brachte in der Beschaffenheit der Flamme in Veränderung hervor, eben so wenig als diess bei einem pressern Durchmesser derselben der Fall war, obgleich beides intürlich den musicalischen Ton veränderte. Wurde aber der Durchmesser der Röhre, sie mochte nun von Glas oder Kupfer

sein, beinahe auf die Grösse des äussern Durchmessers des Brenners reducirt, so ging die zurückgewichene Flamme, wenn das Ende der Röhre dem Brenner genähert wurde, wieder vorwärts, und kam, wenn nicht mit Geschicklichkeit zu Werke gegangen wurde, sogar heraus, oder verlöschte in dem Augenblicke, wo der Brenner in die Röhre hineingefügt wurde. Wenn es aber gelang, den Brenner in die Röhre hinein zu bringen, so wich den Augenblick, wenn der Brenner in die Röhre hineingefügt wurde, die Flamme wieder wie zuvor zurück.

Der bei den meisten Versuchen angewendete Gasdruck war der gewöhnlicher Hauptrühren, wie sie bei uns sind, ungeführ 13/4 Zoll Wasser. Der Druck des Luststromes, welcher durch einen guten doppelten Blasebalg erzeugt wurde, war gleich dem Drucke einer Quecksilbersäule (von 21/2 Zoll). Es fand jedoch keine wesentliche Veränderung in der Wirkung Statt; wenn das Gas bis zu ungefähr zwei Atmosphären verdichtet und es bei diesem Drucke entzündet herausgelassen wurde, vorausgesetzt, dass der Druck des Luststromes ebenfalls fast in demselben Verhältnisse gesteigert wurde.

Bei einem nicht so starken Luststrome, wie der oben erwähnte, wurden die Wirkungen nur unvollkommen hervorgebracht, und bei einem weit stärkern wurde die Flamme ausgeblasen.

Die Temperatur des durch die Flamme erhitzten Luststremes, wenn dieselbe am meisten zurückgewichen ist, war is einer Entfernung von 4 Zoll von dem Brenner 4320 Fahrenkeit oder vielleicht etwas höher. Die Verbrennung der Flamme ist in allen vorhererwähnten Fällen durchaus vollkommen, ihre Farbe ist dunkelblau, und das Volumen der fortgetriebenes stark erhitzten Lust ist sehr gross, so dass dieselbe sehr nützliche Anwendungen im Laboratorio finden kann. Sie ist nicht vollkommen trocken, aber frei von Russ und Rauch.

Literarischer Anzeiger.

1836. No. I.

heser literarische Anzeiger wird dem Journale für praktische Chemie, herausgegeben von O. L. Erdmann und F. W. Schweigger-Seidel, und den Annalen der Physik und Chemie, herausgegeben von J. C. Poygendorff, beigehestet. Die Insertionskosten betragen für die Zelle aus Peute oder deren Platz 1 Gr. no. B. Z.

Bei A. Rücker in Berlin ist erschienen:

dene Bleicherei und Färberei. 1r u. 2r Bd. Mit 7 Kupfern. gr. 8. 10 Rthlr.

Der Verfasser des vorstehenden Werkes, der von den berühmden Fabrikanten nicht selten zu Rathe gezogen wird, theilt in them das Resultat seiner vieljährigen Krfahrungen mit. Er hanin der Einleitung zum ersten Bande von den Substanzen, wele beim Zeugdruck, der Bleiche und dem Färben gebraucht wer-. Demnächst lehrt er die Bleiche der vegetabilischen, der vetabilisch - animalischen, und der rein animalischen Stoffe, und rauf die Färberei. Er trägt im ersten Abschuitt die Hereitung Mordants oder Basen, die Metallauflösungen, und die Lehre n den Farbematerialien und deren Auflösungen; im zweiten die rdickung der Mordants und Farben; im dritten den Handdruck Farben, die einer Nachfärbung bedürfen; im vierten das Beocken der baumwollenen Gewebe mit farbigen Oxydniederschlä-Metallen und Erdfarben; und endlich im fünften die Lehre von Tafeldruckfarben vor. Der zweite Band enthält den Beiz- oder tzdruck der baumwollenen Zeuge; die bunten Beiz-Arbeiten bezumwollenen Geweben, nebst der dazu gehörigen Grundfürbe-; den fris- oder Regenbogendruck mit Beizfarben oder Reservagen, gleichen mit Mordants und den tafelförmigen Irisdruck; das IIminiren oder Passen der Zeuge mit mehreren Farben in einem foruck; den Druck von bunten Streifen mit Ueberdruck von bien Beizfarben; das Nuanciren der auf den Zeugen dargesteß-Farben durch l'eberdruck, wobei der weisse Grund unverändert

ibt, und endlich die Arbeiten durch die kalte Indigoküpe.

Der dritte und letzte Band dieses Werkes, welcher binnen nresfrist erscheinen soll, wird enthalten: die Purpurroth-Fabrition in ihren sämmtlichen Zweigen; das Englisch- oder Fayen-Blau und Grün; die Dampfarbeiten auf baumwollenen Geweben; Walzen- und Maschinendruck; den Plattendruck; den Mansterdruck; den Leinendruck; das Ausbleichen verderbener Farm; den Druck der schaafwollenen Zeuge, nebst dem dazu gehören Weissmachen derselben; den Druck der Chally- und Toili
-Zeuge; den Druck der baumwollenen und schaafwollenen

suge, und endlich die Appretur der fertigen Zeuge.

Das Werk enthält einen lehrreichen Schatz von kostbaren Ergrungen, und ist in der That einem jeden Fabrikanten des Faches ebst unentbehrlich und nützlich. Bei E. Anton in Halle ist erschienen und in allen Buchhandlungen zu haben:

Jahrbuch der Chemie und Physik, herausgegeben von J. S. C. Schweigger und F. W. Schweigger-Seidel. 1824—1833, oder Band 10—39. gr. 8. Mit vielen Kupfern. Jeder Jahrgang 8 Thlr.

Wer aber alle 10 Jahrgünge zusammen nimmt, erhält sie, statt für 80 Thlr., für 60 Thlr.

Dies Jahrbuch enthält durchaus alles Wichtige und Neue, was die Chemie und Physik in dem versiossenen Zeitraume aufzuweisen hat. Für ungemein Vieles ist es als Quelle, für anderes, aufändische, als nächster Fundort, für die 10 Jahre, die es umstat, als vollständiges Repertorium zu betrachten. Ueberhaupt ist es entschieden, dass naturhistorische Zeitschriften nie veralten, sendern stets denen unentbehrlich bleiben, die sich gründlich über einzelne Materien unterrichten wollen. Daher, um dies Journal, was freilich bei einer Anzahl von 30 Bänden nicht mehr leicht anzeschassen ist, käuslicher zu machen, habe ich den Preis von 80 The. auf 60 herabgesetzt.

Im 'Verlage des Landes-Industrie-Comptoirs Et Weimar ist erschienen:

Dumas, J., Handbuch der Chemie, in ihrer Anwendung auf Künste und Gewerbe. IV. Bandes 4te Lieferung. 18 Bogen in gr. 8., nebst 15 Tafeln Abbildungen in gr. 4. 2 Thlr. oder 3 Fl. 36 Kr.

Desselben, V. Bandes 1ste Lieferung, 10 Bogen gr. 8.

*S Thir. oder 1 Fl. 71/2 Kr.

Inhalt: IV. Bandes 4te Lief.: Bereitung und Anwendung der Bronze: Kanonenguss; Glocken; Giessen in Sand. Fabrikaties der vergoldeten Bronze, der Mennige und der Schroten. Münzlegrungen. Gewinnung des Eisens. Röstung der Eisensteine. Rennarbeiten, Rennfeuer, Luppenfeuer. Erzeugung des Roheisens. Eisengiesserei. Frischen des Roheisens mit Holzkohle und durch Puddell. Bereitung des Stahls. Verzinnung des Roheisens und Eisenbleck. Vergleichung der verschiedenen Gewinnungsmethoden, der Produktion und des Verbrauchs. Nebst interessanten Zusätzen und Erklärung der Abbildungen zum 4ten Bande.

Inhalt: V. Bandes 1ste Lief.: Klementar-Analyse der organischen Körper. Bestimmung der relativen Atomzahl, welche eine organische Substanz enthält. Allgemeine Betrachtungen über die Theorie der Mischung organischer Körper. Flüchtige organische Säuren: Sauerkleesäure; Oxamid; Honigsteinsäure; Krokonsäure; Ameisensäure; Essigsäure.

Preis des ganzen bis jetzt erschienenen Werkes von 191 Bogen in gr. 8., nebst 75 Tafeln Abbildungen in gr. 4. 173% Thir. oder 31 Fl. 16 Kr. Rheis.

Mineralogie.

I.

Ueber Krystallsystem und Krystallreihe,

von

FR. von Kobell.

Man kann es als eines der wichtigsten Ergebnisse wisnschaftlicher Forschung und logischer Combination betrachten,
ss die grosse Menge der wesentlichen Gestalten der unorgaschen Natur gegenwärtig in wenigen Systemen eine Anordng findet, welche so naturgemäss ist, dass dadurch sogar die
fahrung anticipirt und das mögliche Erscheinen, sowie das
chtvorkommen gewisser Combinationen an krystallisirenden Miralien zum Voraus mit voller Sicherheit bestimmt werden kann.
an hat überdiess die Gesetze aufgefunden, welche das Nichtscheinen gewisser Gestalten überhaupt erklären, welche aus
n bekannten mathematisch sehr leicht zu construiren sind, und
hat sich der Unterschied einer krystallographischen von der
in mathematischen Ableitung ergeben.

Man verdankt die Entdeckung der Gesetze, welche der ldung der Krystallsysteme und der krystallographischen Formdeduction zum Grunde liegen, dem grossen Hauy, die Anendung und Ausführung derselben aber nach mannigfaltigen ziehungen zunächst Weiss und Mohs.

Die Begriffe von Krystallsystem und Krystalireihe sind von m Krystallographen nicht immer gleichlautend gegeben worm, obwohl über die Zahl und Art der Krystallsysteme keine resentliche Meinungsverschiedenheit Statt findet.

Mohs#) definirt Krystallreihe als den Inbegriff aller, aus

^{*)} Anfangsgründe der Naturgeschichte des Mineralreiches S. 162 and 163.

Journ. f. prakt. Chemie. VII. 8. u. 4.

154 v. Kobell, über Krystallsystem u. Krystallreihe

einer durch ihre Abmessungen bestimmten Grundgestalt abgeleiteten, einfachen Gestalten, und Krystallsystem als den Inbegriff aller, aus gleichartigen Grundgestalten abgeleiteten Krystallreihen.

Nach Naumann*) ist Krystallsystem der Inbegriff aller derjenigen Gestalten, welche bei gleicher Zahl und gleichen allgemeinem Neigungsverhältniss der Coordinatenebenen dasselbe allgemeine Grössenverhältniss der Axen besitzen; Krystallreihe der Inbegriff aller Gestalten, welche aus einer völlig bestimmten Grundgestalt abgeleitet werden können.

Nach G. Rose **) ist Krystallsystem der Inbegriff von Formen, deren Axen sich in Zahl, Lage und gegenseitiger Grösse gleich verhalten.

Bei diesen Definitionen kommt es natürlich darauf an, was unter Ableitung, Grundgestalt und Axen zu verstehen sei. Gehen wir hierauf zurück, so finden wir, dass die Defizition von Mohs nicht genügend sein kann, und bemerken auch, dass nach der von G. Rose gegebenen, die Versinigung maucher Formen Schwierigkeiten unterliegt, welche entfernt werden könnten.

Die Ableitung betreffend, so ist bei Mohs in den hieren und über Combinationsfähigkeit handelnden Artikeln nicht bestimmt dargethan, worin der Unterschied rein mathematischer und krystallographischer Ableitung besteht. Es kann aber hier nur die letztere gemeint sein. Da nach Mohs ein Krystallsystem die aus gleichartigen Grundgestalten abgeleiteten Krystall-reihen umfasst, so giebt es also so viele Krystallsysteme, als es verschiedene Grundgestalten giebt.

Damit aber eine Gestalt Grundgestalt sein könne, so muss sie nach Mohs folgende Eigenschaften haben:

- 1) Sie muss eine vollflächige, einfache Gestalt sein, nicht eine Hälfte, ein Viertel, auch nicht eine Deppelgestalt.
- 2) Sie sei von keiner andern, die ebenfalls Grundgestal, und als solche bereits gebraucht worden ist, ableithar,
 - 3) von der geringsten Anzahl von Flächen begrenzt,
 - 4) in keiner ihrer Abmessungen unendlich, und
- *) Lehrbuch der reinen und angewandten Krystallographie B. L. p. 62 und 76.
 - **) Elemente der Krystallographie p. 12 und 13.

6) soll in the der Grund von den besondern Eigentliumkeiten der Combinationen, welche die aus ihr abgeleiteten alten mit einander hervorbringen, enthalten sein.

Durch Gestalten, welche diese Eigenschaften haben, werwar die Krystallsysteme geschieden und festgestellt, dawerden aber diese Gestalten selbst zugleich Glieder von tallreiben, in welchen sie vielleicht niemals vorkommen. kann allerdings einen Unterschied machen zwischen der adgestalt eines Krystallsystems und der einer Krystallreiho. gleichschenklichen bezagonalen Pyramiden können zwar von aboedern abgeleitet werden, wenn wir aber in der Krystalleines Minerals nur solche Pyramiden, in einer andern nur boeder beobachten, so ist es unnatürlich, in der einen ein Rhomboeder als Grundgestalt zu setzen, wie in der rn. Würden wir aber bei jener, der Natur gemäss, eine gonale Pyramide, bei dieser ein Rhomboeder zur Grundalt wählen, so hätten wir hier nach dem aufgestellten Grundanicht ein, sondern zwei Krystallsysteme. Diesem zu been ist die Bedingung in 2) nothwendig geworden, wonach hexagonale Pyramide Grundgestalt sein kaon, wenn schon dwo ein Rhomboeder als solche gebraucht wurde, und umbrt. Der gegebene Begriff von Krystallsystem ist also in en ungenügend, als er eine naturwidrige Bedingung für die all einer Grundgestalt nothwendig macht.

In Betreff der fünften Eigenschaft, welche einer Grundgezokommen soll, so ist nicht einzusehen, warum Mohs im eralen System das Hexaeder als Grundgestalt gewählt hat. dem Charakter der Combinationen führt Mohs an, dans elbe darauf berube, dass die Combinationen entweder nur vollstächigen Gestalten bestehen, oder dass auch Hälften und mel in sie eintreten, und dass aus der Zerlegbarkeit der Schigen Gestalten und aus den Grundgestalten, weraus sie deitet werden, der Charakter der Combination beurtheilt wermoss.

Das Hexaeder ist aber keiner Zerlegung fähig, in ihm also der hemiedrische Charakter einer Combination nicht nubar sein. Würde man aber statt des Hexaeders eine aue Grundgestalt setzen, so müsste man gegen die Ste Bedingung anstossen, da im thesseralen Sytem keine vollstächige Gestalt weniger Flächen hat, als das Hexaeder.

Man wird aus diesen Bemerkungen ersehen, dass die Basis für die Entwickelung der Begrisse von Krystallreihe und Krystallsystem bei Mohs nicht so gut gewählt ist, als es auf den ersten Blick vielleichl scheinen mag.

Was die von Naumann und G. Rose gegebenen Begriffe betrifft, so möchte ich dagegen bemerken, dass sie nicht wohl die Einführung eines rechtwinklichen Axenkreuzes für klinorhombische und klinorhomboidische Formen gestatten, wofür doch mancherlei Gründe vorhanden sind. Auch wird die Klarheit und Evidenz derselben dadurch beeinträchtigt, dass man ungleichartige (wenigstens scheinbar ungleichartige) Axen als gleichartig zu setzen hat, wenn man gewisse Formen zu einem Sytem vereinigen will. Ein Beispiel giebt die Quadratpyramide und das Dioctaëder. Das eine Paar der rechtwinklichen Eckenaxen, welche in der Basis des Dioctaeders liegen, entspricht den Eckenaxen an der Basis der Quadratpyramide, des zweite (diagonale) Paar dieser Axen am Dioctaëder entspricht aber den Seiten der Basis der Quadratpyramide, oder den Axen, welche durch die Randkanten gehen und sich rechtwinklich schneiden. Wenn man hier Kanten - und Eckenaxen gleichbedeutend setzt, so haben allerdings beide Gestalten dieselbe Zahl, Lage und (allgemeine) gegenseitige Grössenverhältnisse Axen, und der Unterschied zwischen beiden liegt nur darin, dass die Basis des Dioctaëders ein Octogon wird, weil die Arme seiner beiden rechtwinklichen Axenkreuze sich anders als 1:√2 verhalten, für welches Verhältniss kein Octogon mög-: lich ist, sondern ein Quadrat entstehen muss.

Mir scheint, dass man die Begriffe von Krystallsystem und Krystallreihe so feststellen könne, dass darin die wesentlichsten Naturgesetze der Krystallerscheinung und Krystallverbindung ausgesprochen werden, und dass bei Anwendung dieser Begriffe die oben erwähnten Schwierigkeiten nicht Statt finden.

Die Gesetze, welche die Combinationsfähigkeit beobachteter Krystalle in der Natur bestimmen und welche von bekannten auf möglich vorkommende unbekannte Formen zu schliessen gestatten, sind folgende: 1) Gleichartige Flüchen, Kanten und Ecken, also gleichwige Krystalltheile überhaupt, erleiden bei eintretenden Verinderungen gleiche Veränderung.

Dieses Gesetz, von Hauy das Gesetz der Symetrie geannt, gilt, mit der weiter unten angegebenen Ausnahme, in oller Allgemeinheit. Die Gleichartigkeit von Krystalltheilen beimmt sich aber theils durch ihren mathematischen und stereoetrischen, theils durch ihren physikalischen Charakter. Was steren betrifft, so sind die von Hauy und Mohs gegebenen estimmungen darüber bekannt, was aber letztern betrifft, so lt im Allgemeinen Folgendes:

1) Physikalisch, nach wesentlichen Eigenschaften des Glans, der Härte, der Spaltbarkeit, Streifung, und des optischen erhaltens sich gleichartig verhaltende Flächen können kry-allographisch gleichartig, aber auch ungleichartig sein. Ge-öhnlich sind sie gleichartig.

Es ist nicht unwahrscheinlich, dass ungleichartige Flächen ch in irgend einer Weise physikalisch von einander unterheiden, doch kennen wir his jetzt nicht immer die Mittel, dien Unterschied bestimmt nachzuweisen.

2) Physikalisch, nach wesentlichen Eigenschaften sich uneichartig verhaltende Flächen sind krystallographisch nicht eichartig und gleichbedeutend, auch wenn sie es gemäss ihm mathematischen Charakter zu sein scheinen.

In dem Gesetz der Symetrie liegt die Nothwendigkeit, dass zen, welche gleichartige Krystalltheile verbinden, bei eintrenden Veränderungen auf gleiche Weise verändert, d. h. verngert oder verkürzt werden müssen. Betrachtet man das Getz in dieser Beziehung, so gewährt es eine weit klarere Eincht und Erkenntniss der von der Natur gesetzten Schranken de Bedingungen, für die Uebergänge der Formen, als wir sie halten, wenn wir die äussern Erscheinungen von Abstumpfung uschärfung und Zuspitzung, womit Uebergänge angezeigt wurn, im Auge haben, obwohl das Resultat, zu welchem beide bren, kein verschiedenes sein kann. Wir erkennen damit hon theilweise den Unterschied einer krystallographischen und ier rein mathematischen Ableitung.

Es wird auf den ersten Blick klar, warum das reguläre staëder von 3 gleichartigen Eckenaxen nicht in Combination mit den monoaxen, quadratischen und rhombischen Pyramiden vorkommen kann. Für die Uebergänge zu den letztern müsste die Gleichartigkeit seiner Axen aufgehoben werden, was gegen das Gesetz ist. Durch Vergrösserung oder Verkleinerung der Axen am regulären Octaëder kann daher nur ein grösseres oder kleineres Octaeder entstehen, dessen stereometrischer Grundcha-Die Quadratpyramide kann nicht rakter aber derselbe bleibt. übergehen in eine Rhombenpyramide, weil dem Gesetze gemäss aus einem Quadrat kein Rhombus werden kann, und weil die zweierlei Eckenaxen der Quadratpyramide bei allen möglichen Veränderungen zweierlei bleiben müssen, und nicht dreierlei werden können, wie es der Charakter der Rhombenpyramiden verlangen würde. Da wir aber auch in der Natur durchgehends das Gesetz beobachten, dass, sowie gleichartige Axen nicht ungleichartig werden können, auch ungleichartige nicht gleichartig werden, so sehen wir leicht ein, warum aus einer Rhombenpyramide nicht eine Quadratpyramide sich gestaltet, warum in den Reihen der Rhomboeder kein Würsel erscheint.

Aus dem Gesetz der Symetrie erklärt sich, warum nur auf eine Art aus dem Hexaeder das Octaeder entstehen kann, nämlich durch gleichwinkliche Abstumpfung der Ecken; der mathematisch leicht ausführbare Uebergang, durch Abstumpfung von 8 Hexaederkanten, ist gegen das Gesetz in zweisacher Beziehung, und wird auch niemals in der Natur beobachtet. Es erklärt sich das Fehlen prismatischer Gestalten im thesseralen System, sowie das Fehlen einzelner Flächenpaare, welche in den übrigen Systemen vorkommen. Ueberall giebt dieses Gesetz den Maassstab, wonach wir beurtheilen können, welche Gestalten aus einer gegebenen deducirt werden dürsen, und wie sie deducirt werden müssen.

Gemäss dem Gesetze der Symetrie kann an gleichkantigen oder einkantigen Ecken, keine von den Kanten ausgehende Zuschärfung eintreten; sind die Flächen ungleichartig, so kann sie eintreten, und geht dann von diesen aus, sind aber auch die Flächen gleichartig, so kann sie überhaupt nicht vorkommen, oder erscheint durch das Zusammentreten zweier Zuschärfungen gleicher Art als Zuspitzung. Gemäss dem Gesetze der Symetrie muss die Abstumpfung, welche an Ecken

oder Kanten eintritt, welche von gleichartigen Flächen gebildet werden, eine gleichwinkliche oder gerade sein.

Indessen beobachten wir doch, dass der Fall einer Zuschärfung an den Ecken des Octaeders, von den Kanten aus, nicht selten Statt findet. Wir bemerken ihn sehr häufig an den Krystallen des Glanzkobalts. Wir sehen auch am liexaedrischen Eisenkies ungleichwinkliche Abstumpfung der Kanten des Hexaeders, obwohl sie von gleichartigen Flächen gebildet werden. Wir sehen am Boracit nur die Hälfte der Hexaederecken abgestumpft und doch sind alle vollkommen gleichartig. Untersucht man diese Ausnahmen näher, so findet man, dass sie nur Statt finden bei dem Auftreten hemiedrischer Gestalten (odor auch tetartoedrischer, welche aber nur selten vorkommen). So führt die oben angeführte Veränderung am Octaeder auf das Pentagondodecaeder, als der Hälfte des Tetrakishexaeders, welches bei völliger Symetrie der Veränderung entstehen würde; dieselbe Form entsteht bei der erwähnten Veränderung am Hexneder des Eisenkieses, und beim Boracit erhält man aus den Abstumpfungsflächen das Tetraeder, als der Hälfte des Octaeders.

Wir haben also hierin einen Anhaltspunct zur Erkennung der Hemiedrie und das Symetriegesetz erleidet nur eine nun leicht zu deutende Modification, ohne an Gültigkeit zu ver-lieren.

Da nun die Entwickelung aller krystallographisch möglichen Gestalten (in genere) aus irgend einer gegebenen, dem Gesetze der Symetrie gemäss geschehen muss, dieses Gesetz also den Cyclus gewisser Formenreihen bestimmt und abschliesst, so lässt sich der Begriff von Krystallsystem sehr einfach so feststellen:

Krystallsystem ist der Inbegriff von Krystallformen, wetche nach dem Gesetze der Symetrie in einander übergehen können.

Den Forderungen des Krystallsystems genügt der allgemeine (generelle) Charakter von Gestalten, in so fern er für sie
oder beziehungsweise für andere derselbe ist. Das quadratische
System vereinigt daher alle Quadratpyramiden, deren genereller
Charakter derselbe ist, es vereinigt alle Dioctaeder, deren genereller Charakter ebenfalls, auch in Beziehung auf die Quadratpyramiden, derselbe ist. Alle Formen eines Krystallsystems

169 v. Kobell, über Krystallsystem u. Krystallreihe.

Fragt man aber, ob jede Species einer Gestalt sich mit allen übrigen Specien der einem System angehörigen Gestalten combiniren könne, so lehrt die Erfahrung, dass dieses nicht der Fall ist. Diese Combinationsfähigkeit wird durch das zweite bestehende Hauptgesetz der Krystallisation hestimmt, welches ich das Gesetz der Axenveränderung nennen will. Es lautet:

2) Bei eintretenden Veränderungen werden die Axen einer Gestalt immer nach rationalen, ganzen oder gebrochenen, in der Regel sehr einfachen Zahlen verlängert oder verkürzt.

Sonach sind die Gestalten eines Krystallsystems nur dann combinationsfähig, wenn ihre Axenverhältnisse dem angeführtes Gesetze entsprechen. Dazu wird also die Kenntniss der Axenverhältnisse in specie vorausgesetzt. Es wäre möglich, dass alle beobachteten Quadratpyramiden oder Rhomboeder solche Dimensionen hätten, dass sie dem Gesetze entsprächen, die Natur zeigt aber das Gegentheil. Wir finden solche Gestalten, deten Axenwerthe gegenseitig in einem irrationalen Verhältnisse stehen. Diese kommen niemals mit einander vor, ohwohl sie die Mittelpuncte sehr zahlreicher Combinationen sein können wenn für jede derselben dem Gesetze entsprechende Formen vorhanden sind.

In dem Geseise der Axenveränderung ist der Begriff von Krystallreihe begründet, und wir können feststellen:

Krystaltreihe ist der Inbegriff von Formen eines und desselben Krystallsystems, welche nach dem Gesetz der Axenperänderung in einander übergehen können.

Die Combinationsfähigkeit der in specie bekannten Gestalten eines Krystallsystems bestimmt das Gesetz der Axenperänderung, die Combinationsfähigkeit der in genere bekannten Krystaltformen überhaupt, das Gesetz der Symetrie.

Da in allen Gestalten' des thesseralen Systems die drei Hauptbildungsrichtungen, durch drei rechtwinkliche Axen darstellbar gleich sind, so giebt es hier keine verschiedenen Krystallreihen, in dem Sinne, wie bei monoaxen Krystallen. Das Gesetz der Axenveränderung giebt hier zum Voraus die Kenntpiss der nicht vorkommenden Gestalten und zwar absolut. In den übrigen Systemen erhalten wir durch das Gesetz diese

bell, über Krystallsystem u. Krystallreihe. 161

niss nur in so fern, als wir zwar das Nichtvorkommen ser Combinationen, aber nicht das einzelner Gestalten darntnehmen können. Im quadratischen System z. B. könnte herweise jede Quadratpyramide vorkommen, wenn sie auch len bekannten in irrationalen Axenverhältnissen stände; ire dann nur der Anfangspunct oder das Glied einer eineuen Krystallreihe, im thesseralen System aber kann jedes Pentagondodecaeder vorkommen, weil nur ein solmöglich ist, welches die Anwendung des Gesetzes der eränderung auf die drei gleichwerthigen Hauptaxen gesohat man berechnen können, dass das reguläre Penlodecaeder der Stereometrie, mit gleichseitigen Pentagonnter den Krystallen nicht vorkommen kann, und es ist

niemals in der Natur beobachtet worden.

lemäss den gegebenen Bestimmungen über Krystallsystem wir nur vier Krystallsysteme, wie sie Mohs ansangs anmen hat, wenn wir nämlich das klinorhombische und homboidische System als die hemiedrische und tetartoee Abtheilung des rhombischen betrachten wollen. sich aber diese Systeme mathematisch als solche Abthei-1 betrachten lassen, wie ich früher zu zeigen bemüht war, d doch manche erhebliche Gründe vorhanden, welche der ime einer, mit der in andern Systemen übereinkommenden drie und Tetartoedrie entgegenstehen. Wir werden sie zweckmässig, zur Zeit wenigstens, als besondere Syanzusehen haben, und indem wir denselben die bestimm-Gestalten des Hendyoeders, Disphenoeders und Diklinoezum Grunde legen, so werden sie durch das Gesetz der trie èbenso geschieden sein, als die andern Krystallsysteidem sich zwar aus ihnen denen des rhombischen Systems matisch vollkommen gleichartige Gestalten entwickeln laswelche aber krystallographisch nicht gleichbedeutend sind, urch verschiedenen physikalischen Charakter ihrer Flächen Abstammung kund geben.

Wenn wir so das klinorhombische und klinorhomboidische m als selbstständige betrachten, so gestattet unser Begriff Trystallsystem gleichwohl die Annahme rechtwinklicher für dieselben. Die von Naumann und Rose gegehelegriffe gestatten dagegen diese Annahme nicht, weil sie sich nur auf die allgemeinen Axenverhältnisse gründen, missomit für ein rechtwinkliches Axensystem, das klinorhombische und klinorhomboidische System nicht selbstständig erscheine könnte, sondern dem rhombischen untergeordnet wäre.

Man könnte einwenden, dass dem aufgestellten Begrife gemäss die hemiedrischen Abtheilungen des thesseralen, qudratischen und rhomboedrischen Systems aus dem Grunde n eigenen Systemen gemacht werden müssten, weil die sich conplirenden Hälften ihrer Gestalten nicht als gleichbedeutend zi den ähnlichen holoedrischen Gestalten zu betrachten seien. L scheint aber, dass man zwischen ± 0 oder $+ \frac{0}{2} - \frac{0}{2}$ und 0 wirklich keinen Unterschied zu machen habe, obwohl ich gen zugebe, dass ein in hemiedrischen Krystallreihen austretende Octaeder als + O zweckmässig bezeichnet werde, um anndeuten, dass es öfters halbslächig vorkomme. Wäre ein wesentlicht Unterschied zwischen diesen Gestalten, so könnte ein wirkliche Octaeder nicht in hemiedrischen Reihen vorkommen und sogar Spaltungsform sein, wie es beim Diamant, Borazit, Helvin u. a. der fall ist. Indem ich hiermit dergleichen Krystallreihen gegen meine frihere Ansicht als hemiedrische annehme, finde ich einen Grund mehr, die klinorhombischen und klinorhomboidischen Formen als besondern Systemen angehörig zu betrachten. Gäbe es aber in der Natur Octaeder, aus zwei, dem physikalischen Charakter der Flächen gemäss verschiedenen Tetraedern zusammengesetzt, so würden wohl ganz andere Ansichten über den Zusammenhang der Krystallsormen nothwendig, als sie gegenwärtig bestehen, denn dann würde der Fall eintreten, dass sich Formen combiniren, welche nicht gegenseitig ableitbar sind, oder es müsste aus einem Octaeder von krystallographisch zweierlei Flächen ein Octaeder von einerlei Flächen abgeleitet werden konnen, wozu mir keine Wege bekannt sind.

Dass man aber den physikalischen Charakter der Flächen, welchen ich bei diesen Erörterungen vorzüglich berücksichtigte, nicht als Nebensache ansehen dürfe, um ihre krystallographische Bedeutung zu erfassen, damit werden wohl alle Krystallographen einverstanden sein, und es wird keinem einfallen, an einem und demselben Krystalle, Spaltungsstächen mit solchen für identisch zu halten, welche keine Spaltung zeigen, wenn auch sonst ihre geometrische Lage und Form dieselbe wäre.

H.

Beschreibung des Bleigummis aus der Grube von Nussière bei Beaujeu (Rhône),

VOL

DUBRÉNOY.

(Annales des Mines Tome VIII. 1835. 3ème serie.)

Die Verbindung des Bleioxyds mit der Thonerde, welche wegen ihrer Achnlichkeit mit dem aus den Bäumen aussliessenden Gummi, in der Mineralogie den Namen Bleigummi erhielt, tand sich bisher nur in der Grube von Huelgoat in der Breagne. Im verslossenen Jahre jedoch entdeckte Herr Danhauser, auf einer mineralogischen Excursion, in den Gebirgen von Beaujolais, einen neuen Fundort dieser Substanz in der Bleigrube von Nussière bei Beaujeu. Das Bleigummi, auf einer unrzigen Gangart aussitzend, kommt darauf in Verbindung mit phosphorsaurem Blei, kohlensaurem Blei, Schweselblei, und mosphdansaurem Blei vor; diese interessante Entdeckung bestätigt die Zusammensetzung dieses thonsauren Bleioxyds, und bietet nusserdem Gelegenheit dar, die mineralogischen Charaktere dieser noch ziemlich wenig gekannten Substanz zu studiren.

Das Bleigummi von Nussière, chenso wie das aus der Bretagne, kommt in zusammengehäuften Massen vor, die aus kleiaen Warzen, von 2 bis 3 Millimeter Durchmesser gebildet werten; letztere sind in ihrer Textur etwas abweichend von einander, denn einige sind gelblichweiss, sehr glänzend von aussen, und haben einen Bruch, der zugleich splittrig und muschelförmig ist, und zeigen keine Spur von Krystallisation; andere
dagegen sind schwach grünlich, aus concentrischen Schichten
gebildet, und besitzen eine strahlige Textur, wie der Wawellit; unter dem Mikroskop betrachtet, schemen diese Streifen aus
kleinen länglichen Krystallen zu bestehen, deren DurchschuittsGäche rhomboïdal, wie die gewisser Arragonite sein würde.

Die Härte des Bleigummis ist zwischen der des kohlensauren und phosphorsauren Kalks, und sein spec. Gewicht bei einer Temperatur von 15°, 4,88.

Vor dem Löthrohre decrepitirt das Bleigummi; auf Kohle behandelt schwillt es auf und giebt ein weisses, schlackiges Kmail. Diese Substanz ist in starken Säuren löslich.

Da das Verhalten des Bleigummis von Nussière vor dem Löthrohre, mich auf Wasser schliessen liess, so begann ich die Analyse dieses Minerals damit, dass ich dieses suchte; zu diesem Zwecke that ich 0,772 Gr. des fein geriebenen Bleigummis in einen kleinen Apparat mit ganz trocknem Chlorcalcium, erhitzte ersteres mittelst einer Spirituslampe bis zum Rothglühen, und das Bleigummi erlitt dabei einen Gewichtsverlust von 0,1230 Gr., es musste folglich 0,649 der getrockneten Substanz in der Röhre zurückbleiben; allein ich sand nicht mehr als 0,6395 darin, und der unbedeutende Unterschied von 0,0095 Gr. rührt von einem Verlust beim Umfüllen her. Die so getrocknete Substanz löste ich nun in concentrirter reiner Salpetersäure auf; die Auflösung geschah vollständig, allein die Flüssigkeit war etwas getrübt durch eine gewisse Menge gelatinoser Kieselerde, welche darin suspendirt war. Ich dampste die Flüssigkeit zur Trockné ab, behandelte den Rückstand wieder mit Säure, und erhielt so 0,016 Kieselerde. Da ich durch einen andern Versuch die Auwesenheit der Phosphorsäure gefunden hatte, so schlug ich das Blei durch Schwefelwassersteff nieder, verwandelte dann durch Auslösen in Salpefersäure das Schwefelblei in schwefelsaures Blei, und erhielt auf diese Weise 0,4505 schwefelsaures Blei, welches 0,3331 Bleioxyd entspricht. Zur Flüssigkeit setzte ich nun Schwefelwasserstoffammoniak, wobei ein weisser flockiger Niederschlag von Thonerde und phosphorsaurer Thonerde erfolgte; die Phosphorsäure schied ich durch die gewöhnlichen Mittel ab, und erhielt so 0,261 Gr. Thonerde.

Zur Bestimmung der Phosphorsäure bediente ich mich des Berthier'schen Verfahrens, welches darin besteht, sie durch Zusatz einer genau gewogenen Menge metallischen Kisens als basisch phosphorsaures Eisen niederzuschlagen. Ich liess darauf die Flüssigkeit sieden, um den überschüssigen Schwefelwasserstoff zu verjagen, und digerirte sie mit 0,065 Gr. metallischen Eisens, welche 0,0937 Gr. Eisenoxyd entsprechen, endlich schlug ich das phosphorsaure Salz und das Eisen durch kohlensaures Natron nieder, wobei ich 0,1080 Eisenoxyd und phosphorsaures Salz erhielt; hieraus geht hervor, dass die Substanz 0,0144 Phosphorsäure enthielt.

Vereinigt man diese verschiedenen Zahlen, so findet man

as Bleigummi von Nussière folgendermaassen zusammengeetzt:

				In 100
Kieselerde	•	•	0,0160	0.0211
Thonerde	•	•	0,2610	0,3423
Bleioxyd	•	•	0,3811	0,4342
Phosphorsäure .		0,0144	0,0188	
Wasser	•	•	0,1230	0,1613
Verlust	•	•	0,0170	0,0223
		_	0,7625	1,0000.

Da die Probe, wovon ich einen Theil der Analyse unterorfen habe, phosphorsaures Blei enthält, so ist es wahrscheinch, dass die Phosphorsäure, welche darin aufgefunden wur,, als phosphorsaures Blei mit dem Bleigummi gemengt hierin
orkommt; in dieser Voraussetzung wird die Analyse folgenmaassen aufzustellen sein:

			į	Sauerstoff		
Kies elerde	•	• _	0,0211	0,0156		
Thonerde	•	•	0,3423	0,1598	- 6	
Bleioxyd	•	•	0,3751	0,0269	- 1	
Wasser .	•	•	0,1613	0,1435	6	
Phosphorsaures Blei			0,0779			
Verlust .	•	•	0,0223			
			1,0000.			

Die in dem Bleioxyde, der Thonerde und dem Wasser entltene Menge Sauerstoff ist es beinahe in dem Verhältniss von
zu 6, wie in dem Bleigummi aus der Bretagne. Die kleine
lenge gelatinöse Kieselerde ersetzt vielleicht eine gewisse MenThonerde, deren Menge ziemlich gering ist. In diesem
alle würde die Formel dafür sein: Pb Äl₂ + 6 Aq, welches
enau auch die Formel für das Bleigummi aus der Bretagne ist.

HII.

Beschreibung des Dréelits, eines neuen Minerals,

von

DUFRÉNOY.

(Annales des Mines Tome VIII. 1835. 3ème serie.)

Der Dréelit wurde vor kurzem auf den Halden der verusenen Bleigrube von Nussière, in der Umgegend von Beaujeu (Rhone) aufgefunden. Der Herr Marquis von Drée, zu dem man diese Substanz brachte, fand bei Untersuchung ibrer Krystalle und durch einige chemische Versuche, dass es ein neues Mineral war, und liess mir eine Probe davon zukom- men, um sie zu analysiren.

Der Dréelit besteht aus kleinen, rhombischen Krystallen von weisser Farbe, Perlmutterglanz, die stets von gleicher Beschaffenheit sind. Von aussen ist er matt, zeigt aber einen ziemlich lebhaften Glanz beim Bruch, lässt sich in dreifacher, den Flächen des Rhomboeders paralleler Richtung spalten; diese Spaltbarkeit sieht man nur aus den Bruchlinien, die sich parallel mit den Flächen durchkreuzen. Hinsichtlich seiner äussern Charaktere hat dieses Mineral Aehnlichkeit mit dem Chabasit, und seine Grundform, welche mir ein abgestumpftes Rhomboeder, dessen stumpfer Winkel 93° bis 94° sein würde, zu sein scheint nähert sich sehr der Gestalt dieser Substanz.

Das specifische Gewicht des Dréelit ist zwischen 3,2 und 3,4, und seine Härte etwas grösser als die des kohlensauren Kalks.

Vor dem Löthrohre schmilzt diese Substanz zu einem weis- sen, blasigen Glase, welches sich durch Zusatz von Salpeter blau färbt.

Mit Salzsäure digerirt, schäumt sie anfangs etwas auf, löst sich dann aber zum Theil, wenn man die Flüssigkeit che Stunde lang sieden lässt.

Diese Substanz ist in kleinen Krystallen auf der Oberläche und in den Höhlungen eines quarzigen Gesteins aufgewachseit welches mit zersetzten Feldspaththeilchen gemengt ist, und Arkose zu sein scheint.

Ich machte zwei Analysen des Dréelits, die eine mit 0,500 Gr., die andere mit 0,265 Gr. Substanz; und schlug bei bei den denselben Weg ein, nur bei ersterer untersuchte ich, diese Substanz Wasser enthielt, während ich bei der zweitstelle das fein geriebene Mineral sogleich mit concentrirter Salzsite Enbehandelte. Ich werde einige Details über die erste Analysen angeben.

Die 0,520 Gr. verloren in einer Glasröhre über der Spirituslampe geglüht 0,012. Kinige Tröpschen Wasser, welche sich im oberen Theile der Röhre condensirten, bewiese,

38 dieser kleine Gewichtsverlust blos vom Wasser herhrte.

Ich behandelte darauf das Mineral mit concentrirter Salzare, und nach einstündigem Sieden schien die Substanz vollindig zersetzt zu sein, und der unlösliche Rückstand setzte
th mit grosser Leichtigkeit zu Boden; ich gess nun die Flüsgkeit von dem Rückstande ab und dampste sie ein: in dem
nasse als die Flüssigkeit sich verringerte, bemerkte ich, dass
th an ihrer Obersläche kleine glänzende Blättchen bildeten,
e sich ziemlich vermehrt hatten, als die Flüssigkeit vollstäng abgedampst war. Unter der Lupe betrachtet, hatten diese
ättehen die Form von Gips, weraus ich schloss, dass die
bstanz schweselsauren Kalk enthielt. Ich setzte nun Wasser
nzu, und erhielt so Kieselerde und eine neue Flüssigkeit, in
r ich solgende Körper sand:

0,126 Gr. schwefelsauren Baryt, entsprechend

0,0423 Schwefelsäure

0,0125 Thonerde

0,1105 kohlensauren Kalk, welcher

0,0623 Kalk enthält.

Den ersten Rückstand, welcher gelatinöse Kieselerde entalten konnte, liess ich mit kaustischem Kali sieden, und erielt dadurch wirklich eine gewisse Menge Kieselerde, die mit kr früher erhaltenen vereinigt, für sämmtliche Kieselerde 0,0505 ktrug.

Da aus einigen Versuchen hervorgegangen war, dass der breelit eine merkliche Menge schwefelsauren Baryt enthielt, so bandelte ich den Rückstand mit reinem kohlensaurem Kali, bid verwandelte so den schwefelsauren Baryt in kohlensauren, birend sich andrerseits schwefelsaures Kali bildete. Da die Breh das schwefelsaure Kali gebildete Menge schwefelsaurer aryt, und die aus dem kohlensauren Baryt erhaltene Menge erklich von einander verschieden waren, so glaubte ich, der hwefelsaure Baryt wäre mit einer andern Substanz vermengt ewesen.

Allein bei der zweiten Analyse fand ich, dass dieser Unrschied davon herrührte, dass das kaustische Kali, welches h zur Auslösung der Kieselerde angewendet hatte, eine kleine lenge kohlensaures Kali enthielt, welches eine gewisse Menge des schweselsauren Baryts zersetzt hatte, und den Rückstand bildete. Bei dieser letztern Versahrungsweise erhielt ich 0,3210 schweselsauren Baryt.

Ich bemerkte oben, dass ich bei der zweiten Analyse der fein geriebenen Dréelit sogleich auflöste, ohne ihn vorher geglüht zu haben; diess that ich ohne zu erwärmen, und in Folge dessen konnte ich ein leichtes Aufbrausen bemerken, das von sich entbindender Kohlensäure herrührte. Die Substanz enthält also ein wenig kohlensauren Kalk und vielleicht auch ein wenig kohlensauren Baryt; es würde interessant gewesen sein, diese zwei kohlensauren Salze von einander zu trennen zu suchen; allein ich hatte nichts mehr von der Substanz, um diesen Versuch zu machen. In Folgendem sind die Resultate der beiden Analysen zusammengestellt:

Erste Analyse mit 0,520 Gr. Zweite Analyse Resultat in 100 nach mit 0,265 der ersten Analyse Kieselerde 0,0505 9,712 . Thonerde 0,0125 2,404 Kalkerde 0,0320 0,0623 11,980 0,0434 0,0208 Schwefelsäure 8,346 Schwefelsaur. Baryt 0,3210 61,731 0,1705 0,0120 Wasser 2,308 Verlust u. Kohlens. 0,0183 0,0007 8,519 100,000. 0,5200 0,2650

Die Resultate dieser beiden Analysen stimmen, mit Ausnahme der Kieselerde, deren Menge in der zweiten etwas grüsser ist, ziemlich genau überein; es ist wahrscheinlich, dass dieser Unterschied von nicht lange genug fortgesetztem Aussüssen herrührt. Das Aufbrausen, welches bei der zweiten Analyse geschah, und die in der salzsauren Fiüssigkeit anwesende Schwefelsäure, lassen darauf schliessen, dass die Substanz zugleich kohlensauren und schwefelsauren Kalk enthält. Nimmt man an, dass der ganze Verlust bei der Analyse auf Rechnung der Kohlensäure kommt, und vereinigt den schwefelsauren und kohlensauren Kalk, so fällt die Analyse folgendermaassen aus:

					Sauerstof	f		
Schwefelsau	rer	Baryt	•	61,731	4,23			2
-		Kalk	•	14,274	1,66		•	4
Ueberschüss	ige	r Kalk	•	1,521	0,43	_	\	I
Kohlensaure	r E	Kalk	•	8,050	1,27			
Kieselerd e	•	•	•	9,712				
Thonerde	•	•	•	2,404				
Wasser	• 、	•	•	2,308				
				•	_			

Die Krystalle des Dréelits sitzen auf einer Arkose auf, welche zahlreiche Partikelchen einer weissen, dem Halloysit analogen Substanz enthält, und die innige Mischung mit diesem Silikate lässt mich vermuthen, dass, ungeachtet aller Sorgfalt, die ich auf die Auswahl der Krystalle verwendete, noch einige fremdartige Theile auf ihrer Obersläche anhasteten; in diesem Falle ware die Kieselerde, Thonerde und Wasser Bestandtheile, die dem analysirten Minerale nicht angehörten. Ich mache ausserdem darauf aufmerksam, dass nach der Zusammenrechnung des schwefelsauren und kohlensauren Kalks noch eine gewisse Menge Kalk überschüssig bleibt. Man kann vermuthen, dass dieser Kalk entweder dem eingesprengten Silikat angehört, oder von einer gewissen Menge schwefelsauren Kalks herrührt, der 'durch den kohlensauren Baryt, dessen Anwesenheit ich jedoch nur vermuthen kann, zersetzt worden ist. Diese letztere Annahme scheint mir die wahrscheinlichste, und der Dréelit würde demmach zu gleicher Zeit ein kohlensaures und ein schweselsaures Baryt- und Kalksalz enthalten. Man würde ihn als eine Art von Paryto-Calcit mit zwei Säuren betrachten können, wenn die Menge des Sauerstoffs vom Baryt in dem Verhältnisse von 1:1 wire, was nicht ganz genau der Fall ist.

Die grosse Menge des schweselsauren Baryts, und die Ungewissheit der atomistischen Zusammensetzung dieser Substanz värden vielleicht vermuthen lassen können, dass dieselbe als ine besondere Varietät des schweselsauren Baryts betrachtet verden müsse; allein diese Vermuthung ist unzulässig, und ist gewiss, dass der Dréelit als ein eigenthümliches Mineral angesehen werden muss, da die Krystallformen dieser beiden Substanzen unvereinbar sind. Denn das Krystallsystem des schweselsauren Baryts ist ein Octaeder mit rechtwinkliger Grundfäche, das einem geraden Rhomboidalprisma mit einem Winkel von 1010 424 entspricht, und alle secundären Krystalle des Journ s. prakt. Chemie. VII. 8. u. 4.

170 Connel, üb. die Constitution fossiler Schuppen.

Basis auf den verticalen Seitenslächen des Prismas. An dem Dréelit sind gewiss keine rechten Winkel, und wenn man in der Folge Krystalle mit Modificationen fände, aus denen hervorginge, dass die Gestalt dieses Minerals kein Rhomboeder ist, wie ich es angegeben habe, so würde sie alsdann gewiss ein schiefes rhombisches Prisma sein.

IV.

Ueber die chemische Constitution fossiler Schuppen, als erläuterndes Kennzeichen der Natur der Thiere, von denen sie herkommen,

von

ARTHUB CONNEL.

(Aus the London and Edinburgh phil. Mag. third series No. 41. Nov. 1835. S. 396.)

Die Schwierigkeit aus den blossen äussern Charakteren zu entscheiden, ob eine fossile Schuppe einem Fische oder einem Thiere von der Gattung der Saurier angehört habe, und das geologische Interesse, das dieses Problem oft hat, machen es wünschenswerth zu wissen, ob man im Stande sei, es auf chemischem Wege zu lösen.

Herr Hatchett hat sich darüber in Gewissheit gesetzt, dass die Schuppen frischer Reptilien vornehmlich aus einer hornigen Substanz bestehen, während die der Fische eine beträchtliche Menge phosphorsauren Kalk enthalten, und die natürliche Beschaffenheit der Knochen haben. Chevreul bestätigte diese Beobachtungen in Betreff der Fischschuppen, und der Verfasser fand, dass die Schuppen kleiner frischer Krokodille wenig mehr als ein Procent unverbrennliche erdige Substanz enthalten, obgleich in den kielförmigen Rückenschuppen sich dieselbe ungefähr auf 3 Procent belief. Wenn Fischschuppen in den Zustand von Fossilien übergegangen sind, so können wir daher erwarten, dass die Knochenerde übrig geblieben ist und das die zerstörbare thierische Substanz entweder verschwunden ist, ohne dass irgend etwas an ihre Stelle trat, oder dass an ihre Stelle ganz oder zum Theil kieselartige oder kalkartige Sub-

Connel, üb. die Constitution fossiler Schuppen. 171

nz getreten ist, während andrerseits, wenn die Schuppe eis Sauriers versteinert ist, dieselbe fast gänzlich aus irgend ner ihre Stelle vertretenden Substanz, dergleichen kieselarge oder kalkartige ist, bestehen sollte, welche die Stelle der uschwundenen thierischen Substanz ersetzt, und aus nur weger oder gar keiner Knochenerde.

Der Verfasser hat die von den drei folgenden Orten eriltenen fossilen Schuppen analysirt, und seiner Meinung nach weist das Resultat der Analyse, dass alle Fischen angehört iben.

		Burdie-House	Craighall Coal	Tilgate
esphorsaurer Kalk .	٠	50,94	55,75	60,18
ohlensaurer Kalk .	•	11,91	15,86	27,94
ieselerdige Substanz .	•	36,58	16,17	8,42
ali und Natron	•	0,47	1,06	1,43
kenerde	•		2,82	0,82
tuminõse Substanz u. Was	se	r*) 0,12 ,	6,46	6,71
losphorsaure Magnesia	•	Eine Spur		
hierische Substanz .	•	Eine Spur		

Ks scheint als sei bei der ersten derselben die thierische abstanz durch kieselartige ersetzt worden; bei den zwei anmaber zum Theil durch kieselartige Substanz und zum Theil urch kohlensauren Kalk.

Der Verfasser hatte keine Gelegenheit, eine solche fossile chuppe von einem Saurier zu untersuchen, über die in Abicht auf ihren Ursprung kein Zweisel erhoben werden konnte.

^{*)} Die Schuppen von Tilgate enthielten statt bituminöser Subtaz Kohlenstoff und Schwefel.

Bleiweiss.

T.

Ueber die Zusammensetzung des auf verschiedene Wegen dargestellten Bleiweisses und über seine Deckkraft,

von

GUSTAV BISCHOF.

Herr Professor Pfaff*) berichtet: "dass das beste kän liche englische Bleiweiss, in Salzsäure aufgelöst und durt Schwefelwasserstoff niedergeschlagen, gerade noch einmal wiel Schwefelblei gab, als eine gleiche Menge von dem au dem Bleizucker, durch einfach kohlensaures Kali niedergeschlagenen kohlensauren Blei, das gleichfalls in Salzsäure aufgelöworden war. Ersteres enthielt also in der gleichen Menge noce einmal so viel Bleioxyd als letzteres, und wenn daher dieses an neutrales kohlensaures Bleioxyd aus 1 M. G. Oxyd und 1 M. G. Kohlensäure zu betrachten ist, so ist jenes als basisches au 2 M. G. Bleioxyd und 1 M. G. Kohlensäure anzusehen. Wer ersteres (das durch kohlensaures Kali niedergeschlagene) in 10 Th. aus 83,5 Bleioxyd und 16,5 Kohlensäure besteht, so ist letzteres (das englische) aus 91 Bleioxyd und 9 Kohlensäurzusammengesetzt."

Diese angebliche Verschiedenheit in der Zusammensetzus des auf verschiedenen Wegen erhaltenen Bleiweisses wurde der technologischen Encyklopädie, herausgegeben von Precht Stuttgart 1830, B. II. S. 333. für völlig erwiesen angesehe indem es daselbst heisst: "das neutrale kohlensaure Bleioxy entsteht als Niederschlag, wenn ein aufgelöstes Bleisalz mit ei

^{*)} Schweigger's und Schweigger-Seidel's Journal LIII. 8. 119.

vem kohlensauren Alkali vermischt, oder Kohlensauregas in eine Außsung des neutralen oder basischen essigsauren Bleioxydes teleitet wird. Das gewöhnliche, durch die Einwirkung von ksigdämpfen auf Blei gebildete Bleiweiss ist basisches kohsaures Bleioxyd, welches auf die nämliche Menge Kohlenwe doppelt so viel Bleioxyd, -also in 100 Th. 91 Bleioxyd und Kohlensäure enthält." S. 455 (a. a. O.) wird sogar der von n Praktiker dem auf jene Weise dargestellten Bleiweiss gethte Vorwurf, dass es in der Anwendung weniger deckend , als das nach der älteren Methode (durch Einwirkung von igdämpfen) erzeugte Bleiweiss, aus der von Pfaff angeenen Verschiedenheit in der Mischung zu erklären gesucht. heisst daselbst weiter: "Hieraus erklärt sich der mehr erdidichte und deckende Zustand des gewöhnlichen Bleiweisses dem neutralen kohlensauren Bleioxyd, das als eine Art von ogat des ersteren anzusehen ist. Dieser Artikel wird sich er 1) mit der Darstellung des echten Bleiweisses oder ba-1en kohlensauren Bleioxydes, 2) mit jener des neutralen ensauren Bleioxyds befassen u. s. w."

Ich nahm Veranlassung, durch eigene Untersuchung veredener im Handel vorkommender Bleiweisssorten auszumit, ob dieser angebliche Unterschied in der Zusammensetzung auf verschiedenen Wegen dargestellten kohlensauren Bleiße wirklich gegründet ist, oder nicht. Obgleich durch den zichtsverlust, welchen das Bleiweiss in der Glühehitze ert, auf die einfachste Weise die Menge der Kohlensäure bemt werden kann: so zog ich es doch vor, diese Bestimmung nassem Wege zu machen, weil auf diese Art eine allenige Beimengung von Schwerspath u. s. w. gefunden wermusste. Ich löste nämlich das Bleiweiss unter mitwirder Wärme in Essigsäure auf, fällte das Bleioxyd durch wefelsäure, wusch den Niederschlag sorgfältig aus und wog

Da das schwefelsaure Bleioxyd im Wasser und in vernter Essigsäure nicht ganz unlöslich ist, so musste auf diese ise das Bleioxyd etwas zu gering bestimmt werden. Der urch herbeigeführte Fehler hat aber für den Zweck mei-Untersuchungen keinen Einsluss, da nach dem Abrauchen von dem schwefelsauren Bleioxyd absiltrirten Flüssigkeit bis Trockne, eine nur ganz geringe Menge schwefelsaures

Bleioxyd übrig bleibt. Die Bleiweisssorten nahm ich, wie sie im Handel vorkommen. Geringe Differenzen in den Resultaten mögen daher wohl auch von dem ungleichen Grade der Austrocknung *), so wie von einem ungleichen Gehalte an essigsaurem Bleioxyd **) herrühren. Aller dieser Ursachen wegen konnten keine scharfen Resultate erwartet werden; jedoch werden sie geeignet sein, jene Annahme von einer so bedeutenden Verschiedenheit in dem Mischungsverhältniss vollkommen zu widerlegen.

- 1) 100 Gran sogenanntes Kremserweiss aus der Herbertschen Fabrik in Klagenfurt lieferten 114,82 Gr. schweselsaures Bleioxyd, worin 84,46 Gr. Bleioxyd enthalten sind.
- 2) 100 Gr. sogenanntes feines venetianisches Weiss aus derselben Fabrik lieferten 113,6 Gr. schwefelsaures Bleioxyd, worin 83,57 Gr. Bleioxyd.
- 3) 100 Gr. sogenanntes venetianisches Bleiweiss aus derselben Fabrik liessen nach der Auflösung in Essigsäure 26,81 Gr. Rückstand, welcher sich wie Schwerspath verhielt. Die Auflösung gab 113,13 p. C. schwefelsaures Bleioxyd, worin 83,22 Gr. Bleioxyd.
- 4) 100 Gr. gewöhnliches Bleiweiss aus dieser Fabrik enthielten 35,77 Gr. Schwerspath, und die Auslösung gab 113 p. C. schwefelsaures Bleioxyd, worin 83,13 Bleioxyd.
- 5) 100 Gr. sogenanntes Kremserweiss aus einer benachbarten Fabrik, welche nach dem älteren Verfahren, durch Kssigdämpfe im Mistbad arbeitet, gaben 113,68 Gr. schwefelsatres Bleioxyd, worin 83,63 Bleioxyd.
- *) Es ist selbst möglich, dass durch Austrocknen in einer etwas starken Hitze etwas Kohlensäure verflüchtigt wird; denn unter Mitwirkung der Wasserdämpfe beginnt diese Verflüchtigung schon be mässiger Hitze. Solches Bleiweiss, welches etwas Kohlensäure verloren hat, giebt mit Oel einen gelblichen Anstrich, der aber an der Luft, wie es scheint, durch Aufnahme von Kohlensäure, weiss wird, und daher wohl zu unterscheiden ist von dem gelben Anstrich, welchen eisenhaltiges Bleiweiss hervorbringt, der, wie bekannt ist, der Luft immer gelber wird.
- **) Selbst das durch Essigdämpfe bereitete Bleiweiss hält, went es nicht vollkommen ausgewaschen worden ist, etwas essigsaure Bleioxyd; denn es ist bekannt, dass sich hierbei neben dem kohler sauren Bleioxyde stets essigsaures bildet. Es kann 0,5 p. C. und noch mehr in dem käuslichen Bleiweiss betragen.

- 6) 100 Gr. sogenanntes feines Bleiweiss aus derselben Fabrik, welche 30,74 Gr. Schwerspath erhielten, gaben 113,39 p. C. schwefelsaures Bleioxyd, worin 83,41 Bleioxyd.
- 7) Sogenanntes seines ordinäres Bleiweiss aus derselben Fabrik enthielt ausser 50 p. C. Schwerspath noch 3 p. C. kohlensauren Kalk; die 47 p. C. kohlensaures Bleioxyd waren aber eben so zusammengesetzt, wie in den vorhergehenden Proben.

Bei dem von mir eingeschlagenen Wege kann begreislicher Weise die Gegenwart des Kalks entgehen, wenn die von dem schweselsauren Bleioxyd absiltrirte Flüssigkeit nicht auf schweselsauren Kalk geprüft wird. Fehlerhast wird das Resultat, wenn aus dem schweselsauren Bleioxyd nicht aller schweselsaure Kalk ausgewaschen wird, was leicht unbeachtet bleiben kann, wenn die Ausmerksamkeit nicht darauf gerichtet ist. Bei mehreren der untersuchten Proben, wo ich die Gegenwart des kohlensauren Kalks vermuthen konnte, präcipitirte ich das Blei durch Schweselwasserstoff, und prüste die absiltrirte Flüssigkeit auf Kalk. Ich sand indess diese Erde nur in der Sorte 7).

- 8) 100 Gr. Bleiweiss aus einer englischen Fabrik lieferte 114,705 Gr. schweselsaures Bleioxyd, worin 84,38 Bleioxyd.
- 9) 100 Gr. Bleiweiss aus einer benachbarten Fabrik, welche es durch Präcipitation mit Kohlensäuregas darstellt, gaben 114,37 Gr. schwefelsaures Bleioxyd, worin 84,13 Bleioxyd.
- 10) 100 Gr. von demselben Bleiweiss wurden in Essigsäure aufgelöst, und durch einfach kohlensaures Natron niedergeschlagen. Nachdem der Niederschlag über Nacht auf dem
 warmen Stubenofen gestanden, wurde er sorgfältig ausgewaschen, und bei gelinder Wärme getrocknet. Er gab 101,83
 Gr. kohlensaures Bleioxyd, dessen Gewicht sich aber durch
 stärkeres Austrocknen noch etwas verminderte.
- 11) 100 Gr. von demselben Bleiweiss, aus der essigsauren Auslösung durch einfach kohlensaures Kali niedergeschlagen, gaben 101,22 Gr. kohlensaures Bleioxyd, welches ohne Zweifel ebenfalls noch etwas Feuchtigkeit zurückhielt.

Vergebens habe ich mich also bemüht, im Handel eine Bleiweisssorte zu sinden, welche, wie Pfaff in dem englischen gefunden hat, 91 p. C. Bleioxyd enthielt. Das durch Essigdämpse und künstliche Wärme dargestellte Bleiweiss in der Herbert'schen Fabrik (1 — 4), und das durch Essigdämpse im Mistbade dargestellte (5 - 7) zeigte sich ebenso zusammengesetzt, wie das durch Kohlensaure oder durch kohlensaure Alkalien präcipitirte (9 - 11), und eben so war auch das aus einer englischen Fabrik, deren Fabricationsmethode ich nicht kenne, zusammengesetzt; durchschnittlich bielten sie nämlich alle nur 83,5 p. C. Kaum ist daher zu denken, dass es noch ein unbekanntes Verfahren geben sollte, wodurch ein Bleiweiss von 91 p. C. Bleioxydgehalt dargestellt werden könnte, und eben deshalb kann ich mir die Differenz bei Pfaff's Analysen nicht erklären. Sollte vielleicht, da das von ihm untersuchte englische Bleiweiss einen sehr ansehnlichen Theil von schwefelsaurem Bleioxyd enthielt, die angewandte Salzsäure von letzterem aufgelöst haben, welches nicht in Rechnung gebracht worden Schwefelsaures Bleioxyd löset sich zwar in Salzsäure weniger, als in Salpetersäure, aber doch immer so viel, dass möglicher Weise jene Differenz davon berrühren könnte.

Was indess die Unterscheidung in der technologischen Kncyklopädie zwischen neutralem und basischem kohlensaurem Bleioxyd betrifft, so ermangelt ihr jeder Grund, und die ungleiche Deckkraft, welche das durch verschiedene Methoden dargestellte Bleiweiss haben soll, muss in anderen Verhältnissen, als in der Zusammensetzung, gesucht werden. Dass hinsichtlich der Deckkraft Vorurtheile herrschen, wie diess bei so vielen Fabricaten der Fall ist, die nach einer von der früheren abweichenden Methode dargestellt werden, oder in einer von der früheren abweichenden Form im Handel vorkommen, ist nicht zu leugnen. Ich habe geübten Anstreichern verschiedene Bleiweissproben vorgelegt, die theils aus metallischem Blei durch Essigdämpfe, theils durch Präcipitation mittelst Kohlensäure dargestellt worden waren. Bald räumten sie diesen, bald jenen Proben eine grössere Deckkraft ein, bald legten sie ihnen in dieser Beziehung einen gleichen Werth bei. Leicht kann auch der Praktiker durch den verschiedenen Grad der Härte getäuscht werden. Es giebt bekanntlich Bleiweisssorten, welche, wie namentlich das sogenannte Kremserweiss, so hart sind, dass sie kaum durch den Fingernagel geritzt, und nur mühsam mit dem Läufer auf den Reibestein zerdrückt werden können. Dagegen giebt es andere, welche so weich sind, dass sie zwischen den Fingers mit Leichtigkeit zerdrückt werden können. Zwischen diesen

beiden Extremen giebt es unendliche Abstufungen. Es gehört nicht hierher zu untersuchen, worin dieser so sehr ungleiche Grad der Härte liegt; nur so viel muss bemerkt werden, dass daselbe kohlensaure Bleioxyd durch Beobachtung gewisser Kunstgriffe hartes oder weiches Bleiweiss geben könne; dass also auch diese Verschiedenheit nicht in einer verschiedenen chemischen Zusammensetzung gegründet sein kann. Wenn aber der Anstreicher ein hartes Bleiweiss mit Oel abreibt, so wird er eine längere Zeit und eine grössere Kraftanstrengung anwenden müssen, um eine feine Farbe darzustellen, als wenn ihm weiches Bleiweiss dargeboten wird. Versäumt er bei jenen anhaltentes Abreiben, so wird die Farbe mehr oder weniger körnig bleiben, und eine geringere Deckkraft haben; denn a ist klar, dass eine gewisse Fläche um so mehr durch ein Pigment gedeckt werden wird, je feiner zertheilt, und je inniger mit dem Oel gemengt es ist.

Ich bin jedoch weit entfernt behaupten zu wollen, dass icht selbst bei durchaus gleicher chemischer Zusammensetzung des Bleiweisses eine Verschiedenbeit in der Deckkraft Statt inden sollte. Es lassen sich gar wohl verschiedene isomerische Modificationen in dieser Hinsicht denken. Nur möchte es behr schwierig sein, diess im Kleinen auszumitteln. Wenn aber der Anstreicher grössere Flächen von mehreren hundert oder tausend Quadratfussen anstreicht, wozu er nach früheren Krishrungen eine gewisse Quantität von irgend einer Sorte Bleiweiss verbrauchte, so wird er allerdings einen Unterschied in dem Verbrauche einer anderen Sorte Bleiweiss, die eine grössere oder geringere Deckkraft hat, finden.

Es liegt sehr nahe, die ungleiche Deckkraft des Bleiweisses in einer mehr oder weniger krystallinischen Bildung desselben zu suchen. Da die Natur das kohlensaure Bleioxyd im vollkommen krystallinischen und durchscheinenden bis durchzichtigen Zustande im Weissbleierz liefert: so ist wohl denkbar, dass je nach der Art der Bildung eine Stufenfolge von vollkommener Durchsichtigkeit bis zu gänzlicher Undurchsichtigkeit Statt finden möge. Mit Zunahme der Durchsichtigkeit oder des krystallinischen Gefüges wird aber die Deckkraft abnehmen. Die Erfahrung bestätigt auch dieses. Reibt man einen ganz durchsichtigen Krystall von Weissbleierz, und ebenso gleich-

viel gutes künstliches Bleiweiss mit Oel ab, und bestreicht b mit gleiche Flächen, etwa auf Holz, so findet man einen sir bedeutenden Unterschied in der Deckkraft. Die Deckkraft in natürlichen Bleiweisses zeigt sich nicht viel grösser, als die in mit Oel abgeriebenen Schwerspaths. Je mehr also die Art in Production des künstlichen Bleiweisses eine krystallinische Bdung, oder wenigstens eine Annäherung zu ihr vermuthen in desto weniger ist von einem so gebildeten Bleiweiss Deckmit zu erwarten. Nun ist aber um so mehr auf eine krystallisische Bildung zu schliessen, je langsamer die Erzeugung is Bleiweisses erfolgt. Diesemnach wäre also gerade von ter aus metallischem Blei durch Essigdämpfe erzeugten Bleiwis, da dieser Process sehr langsam von Statten geht, am allermisten eine Hinneigung zur krystallinischen Bildung zu erwatn; während im Gegentheil die Darstellung des Bleiweisses dard Präcipitation, sei es durch Kohlensäure oder durch kohlensun Alkalien, da sie ausserordentlich schnell erfolgt, zu einer kystallinischen Bildung am wenigsten Gelegenheit darzubieten schit Ich glaube auch die Erfahrung gemacht zu haben, dass das auf des Weise dargestellte Bleiweiss um so mehr Deckkraft besitze, k schneller die Bildung erfolgt; dass also das durch ganz reine Kollensäure präcipitirte Bleiweiss diese Eigenschaft in einem höhem Grade habe, als das, welches durch eine unreine Kohlensäure itdergeschlagen worden ist. Wenn man daher dem so dargestelles Bleiweiss mit Grund den Vorwurf machen kann, dass es weniger Deckkraft besitze, als das nach dem älteren Verhau bereitete, so kann sich dieses wohl nur auf dasjenige beziehe, welches durch Präcipitation mittelst des durch Verbrennug von Kohlen erhaltenen Gases, das wohl selbst im günstigsta Falle kaum 10 p. C. Kohlensäure enthalten möchte, erhalte worden ist *).

Das specifische Gewicht kann mit der Deckkraft nicht in.
Beziehung stehen, da, wie ich schon bemerkt habe, durch gewisse Kunstgriffe dasselbe Bleiweiss in dichterer oder mister dichter Form dargestellt werden kann. Ich habe übrigens de specifische Gewicht von sieben im Handel vorkommenden Ser-

^{*)} Vergl. Schweiger - Seidel's Journal, Bd. LVI. S. 189 und 190.

ten bestimmt, und es bei dem härtesten, also bei dem sogenannten Kremserweiss stets am grössten gefunden. Ich fand es zwischen 5,55 und 6,413. Das specifische Gewicht des Weiss-Bleierzes fällt zwischen 6,0 und 6,6.

So gewiss es ist, dass die mehr oder weniger krystallinische Beschaffenheit eines Pigments überhaupt Einfluss auf seine Deckkraft habe, so scheint doch noch ein anderer Umstand berücksichtigt werden zu müssen.

Es ist bekannt, dass mehrere feste Substanzen, die entweder ganz undurchsichtig, oder doch nur unvollkommen durchsichtig sind, einen höheren Grad von Durchsichtigkeit erlangen, wenn sie Wasser oder andere Flüssigkeiten in sich aufnehmen. Brewster hat gezeigt, wie man die undurchsichtigsten Stücke von Glas, Edelsteinen u. s. w. durch Eintauchen in eine Materie von gleicher Brechungskraft durchsichtig machen könne. Aus dieser Methode hat er manche praktische Vortheile abgeleitet. So kann z. B. der Juwelier der Unsicherheit, ob ein von aussen gut aussehender Edelstein nicht vielleicht inwendig rissig ist, ganz ausweichen; denn er braucht ihn nur in Sassafras - Oel oder in ein ähnliches zu tauchen, so erkennt er in dem alsdann fast ganz durchsichtig gewordenen Steine alle Risse u. s. w. *). Das undurchsichtige Papier erlangt bekanntlich einen gewissen Grad von Durchsichtigkeit, wenn man es in Oel tränkt. Der Hydrophan erlangt durch Aufnahme von Wasser oder anderen Flüssigkeiten einen höheren Grad von Durch-Digerirt man ihn in geschmolzenem Wachse, so ist seine Durchsichtigkeit so lange er heiss ist, schöner, als wenn er blos Wasser in sich aufgenommen hat. Diess rührt ohne Zweisel davon her, dass das Wachs die Lichtstrahlen mehr bricht, als das Wasser, und also in dieser Hinsicht der Materie des Hydrophans näher steht als das Wasser**).

Wenden wir diese Thatsachen auf die Deckkraft der Pigmente an, so finden wir eine sehr nahe Beziehung zwischen
ihnen und dieser Eigenschaft. Bestreut man eine Fläche,
etwa Holz, mit einem feinen Pulver einer undurchsichtigen
Substanz, so dünn als nur immer möglich, so wird diese Fläche so ganz bedeckt, dass auch nichts von ihr durchscheint.

^{*)} Gehler's physikal. Wörterbuch. N. A. B. I. S. 1145.

^{**)} De Saussure d. J. in Gren's Journ. B. VII. S. 143.

Wenn aber dasselbe Pulver mit irgend einer Flüssigkeit zu d ner Farbe abgerieben, und damit dieselbe Fläche angestriche wird, so wird sie in den meisten Fällen noch mehr oder weniger durchscheinen. Die Deckkrast dieses Pulvers ist also in trocknen Zustande grösser, als in seiner Vermengung mit der Flüssigkeit. Der Grund hiervon ist gewiss derselbe, wie h den vorhin angeführten Fällen: das Pulver erlangt nämlich duch seine Vermengung mit der Flüssigkeit einen höheren Grad von Durchsichtigkeit. Ist die Flüssigkeit von der Art, dass sie sich nach dem Anstrich vollkommen verslüchtigt, so zeigt sich die Fläche wieder ganz bedeckt, indem der trockne Ueberzug des Pulvers zurück bleibt. Wenn z. B. der Anstreicher die Wände eines Zimmers mit Kalkmilch bestreicht, so scheinen sie während des Anstrichs fast ganz durch, und es hat beinahe dasselbe Ansehen, als wenn er die Wände mit blossem Wasse überzöge. Trocknet aber der Anstrich, so scheinen die Wände nicht mehr durch. Dasselbe findet Statt, wenn Holz mit Kreib in Leimwasser bestrichen wird. Die auf diese Weise aufgetragene Kreide hat bekanntlich eine sehr grosse Deckkraft. Anders verhält sich's, wenn Pigmente mit Flüssigkeiten abgerieben werden, die sich beim Trocknen nicht verslüchtige. Wird ein Pigment mit einem trocknenden Oele abgerieben, mit damit eine Fläche bestrichen: so verslüchtigt sich das Oel nicht, sondern es trocknet zu einer durchsichtigen und gelbliche Substanz ein. Es bleibt daher ein Ueberzug zurück, der at dem l'igment, gemengt mit einem durchsichtigen festen Körper, besteht, und dieser kann, wenn er dieselbe Brechungskraft, wie das Pigment besitzt, dessen Undurchsichtigkeit mehr oder weniger vermindern, gerade so, wie es das Oel in den damit getränktem Papier thut. So scheint es sich also zu erklären, wie Kreide, Schwerspath, Gips und andere ähnliche weinne Pigmente als Wassersarben aufgetragen sehr gut decken, während sie als Oelfarben eine sehr schlechte Deckkraft be-Milzell.

Ich ist klar, dass andere Flüssigkeiten, welche sich, wit das Wasser, vollständig verslüchtigen, eben so gut zum Anstriche jener Pigmente dienen können. Man kann also diese Pigmente eben so gut mit Alkohol oder ätherischen Oelen abiben, und der Anstrich ist nach dem Trocknen eben so dekid wie beim Wasser.

Bischof, über Fällung d. essigs. Bleioxydl. u. s. w. 181

Unter allen weissen Pigmenten giebt es keines, welches is Oelfarbe eine so grosse Deckkraft besässe, wie das kohensaure Blejoxyd. Es deckt sogleich beim Anstrich, wie nach dem Trocknen, ohne dass dadurch die Deckkraft, wie bei jeden Wasserfarben, zuzunehmen scheint. Das kohlensaure Bleioxyd huss also, abgesehen von seiner, durch eine grössere oder gerinzere krystallinische Beschaffenheit herbeigeführten geringeren oder grösseren Deckkraft, unter allen weissen Pigmenten durch die letten Oele am wenigsten von seiner Undurchsichtigkeit verlieren. Zwischen der Brochungskraft des kohlensauren Bleioxyds, und der des Leinöls, womit es in der Regel abgerieben wird, müsste also eine grosse Differenz Statt finden. Dass überhaupt die Bleisalze cine grosse Brechungskraft besitzen, zeigt das chrommaure Bleioxyd, welches nach Brewster #) die grösste Brechungskraft unter allen bis jetzt untersuchten Substanzen besitzt. Das chromsaure Bleioxyd ist aber auch bekanntlich eine rusgezeichnet deckende Malerfarbe. Nächst ihm geht das kohlensaure und schwefelsaure Bleioxyd allen übrigen Salzen voran ##). Die Oele haben eine viel geringere Brechungskraft. Der Kalkspath kommt in seiner Brechungskraft nahe mit den Delen überein. Es scheint daher bemerkenswerth, dass gerade die Kreide mit Oel eine sehr schlecht deckende Farbe giebt.

Es würde mich freuen, wenn diese Betrachtungen von Anderen geprüft werden sollten. Finden wirklich, wie es scheint, Beziehungen zwischen der Deckkraft der Pigmente und der Brechungskraft derselben und der Flüssigkeit, womit sie aufgetragen werden, Statt, so würde es wohl möglich sein, den technischen Ausdruck Deckkraft, auf wissenschaftliche Principien zurückzuführen.

Ц.

Einige Bemerkungen über die Fällung der essigsauren Bleioxydlösung durch Kohlensäure,

VOD

GUSTAV BISCHOF.

Walchner †) zeigte, dass das neutrale essigsaure Blei-

*) Physikal. Wörterb. a. a. 0. S. 1161.

**) Es ist hier wohl auch daran zu erinnern, dass die grosse Brechungskraft des Flintgases vom Blei berrührt.

†) Schweigger's u. Schweigger-Seidel's Journ. XLVIII,

8. 257.

oxyd in wässeriger Lösung so lange durch Kohlensäure gent werde, bis eine gewisse Quantität Essigsäure ausgeschieden it, welche alsdann der Kohlensäure das Gleichgewicht hält. Die memehr stark saure Flüssigkeit löst, so lange sie noch Kohlensäure enthält, kein Bleiweiss auf; sie thut diess aber, sobald die Kohlensäure ausgetrieben ist. Im Mittel aus zwei ziemlich gemt übereinstimmenden Versuchen fand er, dass aus 100 Th. Bleizucker 54,68 Th. kohlensaures Bleioxyd durch Kohlensäure achalten wird; dass demnach 45,65 Th. Bleioxyd niedergeschigen werden, und 13,07 Bleioxyd in 26,96 Essigsäure aufgelöst bleiben.

di

je

16

8

t

Die nachfolgenden Versuche zeigen, dass die Menge der durch Kohlensäure niedergeschlagenen Bleioxydes, je nach der Grade der Verdünnung der wässerigen Lösung des Bleizueken veränderlich ist. Es wurden nämlich durch Kohlensäure gefüß:

- - 2) aus 100 Th. Bleizucker, in 1300 Th. Wasser gelist 39,637 Th. Bleioxyl,
 - 3) aus 100 Th. Bleizucker, in 2100 Th. Wasser gelicker, 38,872 Th. Bleizucker,
 - 4) aus 100 Th. Bleizucker, in 3000 Th. Wasser gelit 40,543 Th. Bleizugl

In dem zweiten Versuche sind daher nahe 2½ Mal met viel Bleioxyd niedergeschlagen worden, als im ersten, und man sieht, dass sich in diesen beiden Versuchen die Quantitäten des gefällten Bleioxyds fast verhalten, wie die Quantitäten des Wassers, in welchem der Bleizucker aufgelöst war. Wenn aber das Wasser das 13fache des Bleizuckers übersteigt, so nimmt die Menge des niedergeschlagenen Bleioxyds nicht weiter zu; denn im dritten und vierten Versuche wurden nahe dieselben Quantitäten Bleioxyd, wie im zweiten gefällt. Die geringen Differenzen in den drei letzten Versuchen rühren wahrscheinlich von der ungleichen Temperatur der Flüssigkeit her, bei welcher die Fällungen gemacht wurden; denn die Menge des gefällten Bleioxyds ist auch davon abhängig.

Bei diesen Fällungen zeigt sich recht deutlich die Wirkung der chemischen Masse. Zwei Säuren, die Essigsäure und Kohlensäure, machen sich hier das Bleioxyd streitig. Inden

se einen Theil des Bleioxydes ergreift, wird ein Theil von er frei, wodurch eine verdünnte Essigsäure entsteht. Ercht diese durch fortwährende Fällung durch Kohlensäure eine wisse Stärke, so wirkt sie der ferneren Fällung entgegen; an Essigsäure von einer gewissen Stärke zersetzt das kohsaure Bleioxyd. Je weniger daher das Wasser beträgt, in slehem der Bleizucker gelöst ist, desto früher erreicht die sigsäure diese Stärke, und desto früher hört also die Fälug auf. Je verdünnter dagegen die Bleizuckerlösung ist, desspäter tritt diese Stärke ein, und desto mehr wird niederschlagen.

Hieraus folgt, dass die Quantitäten kohlensaures Bleioxyd, siche durch Essigsäure zersetzt werden, um so geringer sein erden, je mehr die gleiche Menge Säure mit Wasser vernnt ist. Diess bestätigten auch die folgenden Versuche:

- 1) 100 Th. einer ziemlich concentrirten Essigsäure blieben Stunden in gewöhnlicher Temperatur auf einer willkührlien Menge kohlensauren Bleioxyd unter öfterem Umrühren hen. Es ergab sich, dass 29,323 Th. Bleioxyd aufgelöst orden waren.
- 2) 100 Th. derselben Essigsäure, welche mit 800 Th. 'asser verdünnt worden waren, lösten unter denselben Um-inden nur 20,024 Th. Bleioxyd auf, und
- 3) 100 Th. Essigsäure mit 1600 Th. Wasser verdünnt, sten blos 16,265 Th. Bleioxyd auf.

Eine eigene Erscheinung zeigte sich, als durch eine baich essigsaure Bleioxydlösung, Kohlensäuregas in ganz gleichrmiger Strömung durch eine grosse Quantität einer basisch
sigsauren Bleilösung 4 Stunden lang geleitet wurde. Die
eichförmige Strömung des Gases wurde durch eine kleine
smpressionspumpe, welche durch eine kleine Dampfmaschine
wegt wurde, bewirkt. Die Flüssigkeit enthielt 2,76 p. C.
leiexyd. Nach jeder Stunde wurde eine kleine Portion Flüsgkeit abfiltrirt, und der noch rückständige Gehalt an Bleioxyd
urch Schwefelsäure bestimmt.

Die Flüssigkeit hielt:

vor der Fällung 2,760 p. C. Bleioxyd nach der 1sten Stunde 2,434 - -

184 Bischof, über Fällung d. essigs. Bleioxydl. u. s. w.

Es sielen nieder in der 1sten Stunde	0,326	p. C.	Bleioxyi
nach der 2ten Stunde 1,705	•	-	-
Es sielen nieder in der Sten Stunde	0,729	_	-
nach der 3ten Stunde 1,480	•	-	-
Es fielen nieder in der 3ten Stunde	0,225	-	-
nach der 4ten Stunde 1,354	•	-	-
Es fielen nieder in der 4ten Stunde	0,126	-	-
Summa:	1.406		-

Die Menge des niedergeschlagenen Bleioxydes betrug als in der 2ten Stunde mehr als das Zweifache von dem in der 1sten Stunde gefällten; in der 3ten und 4ten Stunde mit aber die Fällung bedeutend ab. Eine Wiederholung dieser Vesuche gab ähnliche Resultate. Das Maximum der Fällung twiederum erst nach einiger Dauer der Kohlensäureströmung der sich in daher, dass die Flüssigkeit bis zu einem gewisse Puncte mit Kohlensäure geschwängert sein müsse, ehe im Maximum der Fällung eintreten kann. Ist aber dieses Maximum erreicht, so nimmt die Fällung bedeutend ab, weil nunmehr in frei werdende Essigsäure der weiteren Fällung entgegenwicht, bis endlich, wenn die Säure bis zu einem gewissen Grade segenommen hat, sie ihr ganz und gar Grenzen setzt.

Organische Chemie.

T.

Veber die Wirkung verdünnter Säuren auf den Zucker,

TOR

MALAGUTTI.

(Annales de Chimie et de Physique T. 59. pag. 407.)

Die Wirkung der Säuren auf den Zucker ist noch unter einem allgemeinen Gesichtspuncte einer genauen Prüfung unerworfen worden. Die chemischen Lehrbücher, welche solche Thatsachen sammeln, um sie zu classisseiren, handeln nur die heilweise Wirkung einiger Säuren ab, so, dass z. B. die Salpetersäure den Zucker in Kleesäure, verdünnte Schwefelsäure den Rohrzucker in Traubenzucker verwandle; dass Salzsäure and Schwefelsäure den Bohrzucker in der Wärme zersetzen und Ulminsäure bilden; Arseniksäure eine Zuckerauslösung anzuglich roth, dann purpurn und braun färbe, dass endlich einige organische Säuren durch ihre Einwirkung dem Zucker die Fähigkeit zu krystallisiren berauben, selbst nachdem man sie eutralisirt hat.

In Folgendem werde ich darthun, dass überhaupt die vertünnten Säuren, selbst die sehr verdünnten, unter Einfluss einer Temperatur, die nicht 95° C. übersteigen kann, eine gleinbe Wirkung auf den Rohrzucker ausüben, und dass das stetstbereinstimmende Resultat ihrer Wirkung Ulminsäure und Ameinensäure ist, wenn atmosphärische Lust zutreten kann, dagegen blos Ulminsäure, wenn diese ausgeschlossen ist.

Als ich die Beschaffenheit des Niederschlags kennen lernen wollte, der sich bildet, wenn man salpetersaures Silber mit einer Zuckeraussösung sieden lässt, bemerkte ich, dass nelbst dann, wenn ich eine hinlängliche Menge des Nieder-Journ f. prakt. Chemie VII. 3. u. 4. schlags abgeschieden hatte, um durch Glühen daraus alles Silber, welches in dem angewandten salpetersauren Silber enthalten war, wieder zu erhalten, immer durchs Sieden ein von dem ersteren gänzlich verschiedener Niederschlag erfolgte, und dass die aus dem Kochgefässe entweichenden Dämpse einen eigenthümlichen Geruch hatten. Ich konnte daraus leicht schliessen, dass die Ursache des letztern Niederschlags keinesweges das salpetersaure Silber sei, sondern nur die Salpetersäure, und dass diese, ohne selbst zersetzt zu werden, blos zersetzen einwirke; denn der Niederschlag war ausser allem Verhältnis mit der Menge von Salpetersäure des zersetzten salpetersauren Silbers.

Diese besondere und neue Wirkung der Salpetersäure auf den Zucker veranlasste mich, einen directen Versuch zu machen. Zu diesem Behuse that ich in einen Kolben 4 Gr. coacentrirte Salpetersäure, und eine Zuckerauslösung, aus 50 Gr. Zucker und 150 destillirtem Wasser bereitet; an den Hals det 3 Kolbens, der in ein Wasserbad gestellt war, befestigte ich eine lange verticale Röhre, die im Zickzack gebogen, und vor den Dämpfen des Wasserbades durch einen Schirm geschützt wu, damit alles, was sich etwa aus dem Kolben verslüchtigen könzte, sich condensirte, und wieder hineinsiele. Nachdem die Flüssigkeit ungefähr 15 Stunden im Sieden erhalten worden war, hatte sie sich dunkelroth gefärbt, und enthielt eine schwärzli- 3 che Substanz suspendirt, die im aussallenden Lichte zum Theil als kleine glänzende Blättchen erschien: doch nur zum Thei, denn ein anderer Theil der Substanz hatte ein mattes und durchaus pulveriges Ansehen. Das Sieden wurde 80 Stunden lag fortgesetzt. Die Flüssigkeit war tief roth gefärbt, roch nach Ameisen, und hatte einen reichlichen Niederschlag abgesetzt Den schwärzlichen Niederschlag schied ich durchs Filter ab, und durch Destillation im Wasserbade erhielt ich eine saut Flüssigkeit. Ersterer löste sich zum Theil in Ammoniak. Der lösliche Theil hatte alle Eigenschaften der Ulminsäure, was auch durch die Analyse bestätigt wurde; der unlösliche Thell hatte jedoch keine auffallende Eigenschaft. In der destillirten Flüssigkeit fand ich leicht die Ameisensäure.

Die schwarze in Ammoniak unlösliche Substanz werde ich Ulmin nennen, und zwar nicht um ihr einen solchen Names

Malagutti, Wirk. verdönnter Säuren auf d. Zucker. 187

geben, sondern blos um das Verständniss dieser Abhandlung erleichtern.

Die Schwierigkeit, darzuthun, ob nach dem Versuche sich oh die ganze Menge der angewandten Salpetersäure vor-Inde, machte meine Ansicht über das passive Verhalten der alpetersäure dabei wankend. Da ich nun aber nicht viel auf e specifischen Wirkungen gab, kam ich auf die Idee, dass ndere Sauren ähnliche Wirkungen, wie die Salpetersaure ausern möchten. Ich machte daher den Versuch mit Schwefel-Eure unter denselben Umständen, und der Erfolg entsprach einen Erwartungen vollkommen. Salzsäure, Phosphorsäure, Mosphorige Säure, Arseniksäure, arsenige Säure, Kleesäure, Veinsteinsäure, Traubensäure, Citronensäure, Kleesäure, gaen das nämliche Resultat; und ich bemerkte dabei keinen antern Unterschied, als den, dass, je schwächer eine Säure war, Lan um desto mehr die Menge derselben vermehren musste, ber nur deshalb, um nicht einen grössern Zeitverlust zu haen, denn das Resultat war mit einer geringen Menge einer was starken Saure immer das nämliche. Eine grössere oder eringere Menge Säure wird zwar bald eher bald später einrirken, aber in jedem Falle ihre Wirkung ausüben.

So brachten 0,372 Gr. trockne Schwefelsäure in einer Buckerausseung aus 100 Gr. Zucker und 300 Gr. Wasser nach Stündigem Sieden erst einen Niederschlag hervor. 2,399 Gr. Ichwefelsäure wirkten nach 14½ stündigem Sieden. 6,210 Gr. Ingegen nach 9 Stunden und 14,746 Gr. schon nach 2 Stunden.

Durch Versuche fand ich, dass, um einen Anfang der Kinzirkung bei Säuren von verschiedener Stärke in dem nämliben Zeitraume zu haben, man die Menge der weniger starten Säure in solchem Verhältnisse vermehren muss, dass, wenn
ie angewendeten Säuren in drei Abtheilungen getheilt gedacht
verden, man nahe das Verhältniss von: 1:10:16 haben würde,
dur ersten Abtheilung gehören die Schwefelsäure, Salzsäue und Salpetersäure; zur zweiten die Kleesäure, Weinteinsäure, Citronensäure und Traubensäure; zur dritten die
Phosphorsäure, phosphorige Säure, Arseniksäure und arsenige
Jäure.

Bei der Schwefelsäure und Salzsäure überzeugte ich mich inf directe Weise, dass die ganze Menge dieser Säuren noch

nach dem Versuche in der Auslösung vorhanden waren. Ich liess nämlich zwei Zuckerauslösungen, welche jede aus 50 Gr. Zucker und 150 Gr. Wasser bereitet war, 60 Stunden lang im Wasserbade sieden; die eine dieser Auflösungen enthielt 2,659 Gr. reine Schwefelsäure, und die andere 2,072 Gr. reine Salz-Nachdem ich den schwärzlichen Niederschlag durch Filter abgeschieden hatte, versetzte ich die Auflösung, welche die Salzsäure enthielt, mit salpetersaurem Silber, und die andere mit salpetersaurem Baryt, brachte nun die beiden Niederschläge aufs Filter, und süsste sie erst mit verdünnter Salpetersäure, dann mit siedendem Wasser aus. Das erhaltene Chlorsilber entsprach 1,997 Gr. Salzsäure, und der schwefelsaure Baryt enthielt 2,587 Gr. Schwefelsäure. Dieser Unterschied ist zu klein, um ihn nicht auf Rechnung eines Versuchsfehlers zu schreiben.

Das Einleuchtende dieses Versuchs und die Uebereinstinmung der Resultate, ungeachtet der Verschiedenheit der Sauren, lassen annehmen, dass alle Säuren unter diesen Umständen eine blosse Contactwirkung ausüben. Es würde zu viel Zeit erfordert haben, alle Säuren in dieser Hinsicht st prüfen, allein meiner Meinung nach kann ein Umstand, der bei zwölf Säuren der nämliche ist, allgemein angenommen werden, unbeschadet des Einslusses, welchen die geringe Beständigkeit der angewendeten Säure auf das Resultat haben könnte.

Wenn aber die Säure bei dieser Umwandlung nicht zit in die Verbindung eingeht, so müssen es das Wasser oder die Luft, denn man kann sich die passive Wirkung einer Säare bei Umbildung des Zuckers in Ulminsäure erklären, weil diese beiden Körper bis auf das Wasser, die nämliche Elementarformel haben, wie diess aus folgender Gleichung erhellt:

> Zucker Ulminsäure Wasser

 $C_{12} H_{22} O_{11} = C_{12} H_{12} O_6 + 5 (O H_2);$ nicht so jedoch kann man sich die Umbildung des Zuckers in Ameisensäure erklären. Hier findet eine Oxydation Statt, wie man aus Folgendem sehen kann:

Ameisensäure Zucker Wasser $(C_{12} H_{22} O_{11}) + O_{12} = 6 (C_2 H_2 O_3) + 5 (O H_2).$ Nachfolgende zwei Versuche werden diese Frage entscheiden. Ich richtete einen Apparat so ein, dass seine innere At-

Malagutti, Wirk. verdünnter Säuren auf d. Zucker. 189

Apparat hatte ich eine Zuckerausseung, die etwas angemert war, hineingethan. Nachdem die Flüssigkeit 15 Stunmen lang im Sieden erhalten worden war, hatte sich ein Nieerschlag von Ulminsäure und Ulmin gebildet, und nach 30
moden fand man noch nicht so viel Ameisensäure darin, dass
me durch Reagentien nachgewiesen werden konnte, während
di Zutritt der atmosphärischen Lust das Austreten der Ameimsäure einige Stunden nach der Bildung der Ulminsäure erligte.

Bei dem andern Versuche war der Apparat so eingerichia, dass die atmosphärische Luft, welche beständig im Innern es Gefässes war, nach Willkühr analysirt werden konnte. Er stand in einem Kolben, dessen Hals mit einer gebogenen Röbre bersehen war, welche oben in einer Glocke mit Hahn münlete, worin Luft war. Die Glocke schwamm in einer mit mecksilber gefüllten Epronvette, wie das Gasometer von Gaymassac. Ich unterliess nicht, alle Tage etwas Luft aus dem someter nach dem Sieden zu analysiren, was gewöhnlich 6 tanden dauerte. Ich hatte achon sieben Analysen gemacht, die bresetzung des Zuckers war weit vorgeschritten, und hatte och nicht die geringste Spur von Wasserstoff gefunden, wohl er eine allmählige Verminderung des Sauerstoffs. Das Waser und die Säure trugen also nichts zur Bildung der Ameiasäure bei, sondern die atmosphärische Luft war unter Einuss der Säure die einzige Ursache davon. Es blieben mir nun nch zwei Untersuchungen übrig, nämlich die chemische Zummensetzung des Ulmins auszumitteln, und zu sehen, ob irend ein anderes Product meinen Beobachtungen entgangen Fåre.

Das Ulmin, dessen ich mich zu meinen Analysen bediente, var bei verschiedenen Gelegenheiten bereitet worden, und da h die Bemerkung gemacht hatte, dass es sehr schwierig ist, vollständig von Ammoniak zu trennen, welches zu seiner bescheidung von der Ulminsäure gedient hatte, bereitete ich es it Kali; süsste es erst mit reinem Wasser aus, dann mit solmen, das mit Schwefelsäure angesäuert war, und darauf noch als mit reinem Wasser, wenn etwa ungeachtet des Aussüsses etwas Kalisalz darin geblieben wäre.

190 Malagutti, Wirk. verdünnter Säuren auf d. Zucker.

Die Mittelzahl von drei mit Kupferoxyd angestellten Analysen gab:

					100,00.
Sauerstoff	•	•	•	•_	87,89
Kohlenstoff		•	•	•	57,39
Wasserstoff		•	•	•	4,72

Diese Analysen gaben die Formel H_3 C_2 O_1 . Corrigirt man das Gewicht nach der Atomenzahl, so findet man auf 100 Theile:

Wasserstoff	•	•	•	4,69
Kohlenstoff	•	•	•	57,64
Sauerstoff .	•	•	•	37,67
			•	100,00.

Später werde ich auf diese Substanz zurückkommen, deren Zusammensetzung identisch mit der der Ulminsäure ist.

Alle Hülfsmittel, welche die Reagentien mir gewähren konnten, hatte ich vergebens erschöpft, irgend ein anderes Product ausser den beiden schon bemerkten aufzufinden; nichts desto weniger wollte ich einen entscheidenden Versuch anstellen

Alles das, was weder Ameisensäure, noch Ulminsäure, noch Ulmin war, musste unveränderter Zucker sein, der, wem er auch selbst in unkrystallisirbaren verwandelt war, doch inter noch gährungsfähiger Zucker sein musste; deshalb beschios ich, die Menge desselben, welche sich nach längerem-Sieden in angesäuertem Wasser nicht verwandelte, durch die Kohlensäure zu bestimmen, welche sich in Folge der Gährung entbinden würde, und daraus den Unterschied in den erhaltenen Producten zu suchen. Auf diese Weise konnte ich nicht allein die relative Menge der bekannten Producte bestimmen, sonders auch ein Anzeichen von der An-oder Abwesenheit irgend einer andern Substanz haben, die mir vielleicht entgangen wäre.

Zu diesem Behufe stellte ich in ein Wasserbad einen Apparat, der auf die Art eingerichtet war, dass die Dämpfe aus dem Innern des Kolbens verdichtet wurden; in letzterem war eine Auflösung von 40 Gr. Kandiszucker, 120 Gr. destillirtes Wasser und 2 Gr. reine Schwefelsäure. Nach S4stündigen Sieden erhielt ich durchs Filtriren eine ziemlich beträchtliche Menge Ulmin und Ulminsäure. Zu der filtrirten Auflösung setzte ich im Ueberschuss einen Brei von künstlichem kohlensauren Baryt, und erhielt so den nicht veränderten Zucker und die

Malagutti, Wisk. verdünnter Säuren auf d. Zucker. 191

Ameisensäure zum Theil als ameisensauren Baryt. Darauf zersetzte ich mit verdünnter Schwefelsäure sämmtlichen ameisenmuren Baryt, wobei ich die grösste Sorgfalt anwendete, die Schwefelsäure nicht im Ueberschusse zuzusetzen. Ich destilürte nun die Flüssigkeit, und da ich die Wirkung einer Säure auf den noch nicht umgewandelten Zucker nicht zu fürchten natte (ausser die der Ameisensäure selbst, deren Menge jedoch in dem Maasse, als die Destillation fortschritt, geringer wurde), so setzte ich Wasser zu der Flüssigkeit, und destillirte so lange, bis weder die destillirte Flüssigkeit, noch der Bückstand mehr eine saure Reaction zeigte. Die destillirte Flüssigkeit wurde mit concentrirtem kohlensaurem Natron gesättigt, und mit einer Auflösung von Quecksilberchlorar sieden gelassen. Die sich entbindende Kohlensäure, welche in eine ammoniakalische Auflösung von Chlorbaryum geleitet wurde, gab 23,724 Gr. kohlensauren Baryt, welcher 1,470 Gr. Kohle und 4,473 Gr. wasserfreier Ameisensäure entspricht.

Die Hälfte des Rückstandes von der Destillation, welcher den noch nicht umgebildeten Zucker enthielt, wurde in Güh-rung gesetzt, und die entbundene Kohlensäure gab der Berechnung nach 9,362 Kandiszucker, was mit 2 multiplicit 18,724 giebt.

Der schwärzliche aus Ulmin und Ulminsäure bestehende Niederschlag, welcher auf ein Filter gebracht worden war, wurde bei + 110° C. getrocknet (da 100° nicht hinreichend waren, alles bygrometrische Wasser auszutreiben). Er wog 13,011 Gramm, welche 7,499 Gr. Kohle entsprechen. Jetzt bleibt noch übrig die 21,276 Gr. Kandiszucker, welche von den zur Untersuchung angewandten 40 Gr. übrig blieben, in den gefundenen Mengen Ameisensäure, Ulminsäure und Ulmin zu suchen. Zu diesem Zwecke suchte ich den Kohlenstoff dieser drei Producte zu finden, und ihn mit dem des verschwundenen Zuckers zu vergleichen.

4,473 Gr. Ameisensäure . . = 1,470 Kohlenstoff 13,011 - Ulminsäure und Ulmin = 7,499 -8,969

21,276 Gr. Kandiszucker . . = 9,058 Kohlenstoff.

Eine geringe Abweichung ist unvermeidlich, wenn man

erstlich in Erwägung zieht, dass die Ulminsäure leicht löslich

198 Malagutti, Wirk. verdünnter Säuren auf d. Zucker.

ist, und dann, dass bei dem Verfahren selbst zu viel Manipulationen vorkommen, um nicht einen noch grösseren Verlut Statt haben zu lassen. Dieser letztere Versuch hat mir deutlich bewiesen, dass alles, was nach der verlängerten Einwirkung der verdünnten Säuren auf den Zucker, weder Ameisensäure, noch Ulminsäure noch Ulmin ist, durchaus blos Zucker ist.

Nun, da alle Umstände bekannt sind, ist es leicht, eine von Hypothesen um so freiere Theorie aufzustellen. Vor alles Dingen jedoch bemerke ich, dass es in der That nicht Rohr-zucker ist, auf welche die Säuren einwirken, sondern nur Trau-benzucker.

Denn ein Anzeichen von Einwirkung wird nie vor Verlauf von 15 bis 20 Stunden sichtbar; und genau nach 15 - bis 20stündigem Sieden fängt der Rohrzucker an, seine polarisirende Kraft zu verlieren, das heisst, er fängt dann an, sich zu verändern, und in unkrystallisirbaren Zucker und Traubenzucker überzugehen.

Dieser Umstand wurde vor ungefähr drei Jahren von Hra. Pelouze und mir beobachtet. Es gelang uns, durch sehr langes Sieden in Wasser eine gewisse Quantität Rohrzucker in sehr gut krystallisirten Traubenzucker und unkrystallisirbaren Zucker zu verwandeln. Fügt man hinzu, dass mit der Wirkung des Wassers eine, wenn auch schwache Säure vereinigt ist, so wird es nicht zu gewagt sein, anzunehmen, dass nach so lange fortgesetztem Sieden, der Rohrzucker anfängt sich in Traubenzucker umzuwandeln.

Noch machte ich die Bemerkung, dass in den ersten Tagen der Einwirkung der Niederschlag von Ulmin und Ulminsäure nicht so reichlich, als in den folgenden Tagen ist, ein Umstand, der beweisen würde, dass, je mehr Traubenzucker gebildet ist, desto grösser auch die Menge der Säure wird Ausserdem muss selbst die Gegenwart der Ameisensäure, theilt auf die schnellere Umbildung des Rohrzuckers in Traubenzukker, theils auf die Umbildung dieses in Ulminsäure und Ameisensäure Einfluss haben. Auf diesen Umstand weise ich vorzüglich hin, um die besondere Einwirkung der Säuren auf der Rohrzucker bemerkbar zu machen. Durch das Kochen bedingen sie anfänglich, dass das Wasser sich mit ihm verbindet, worans der Traubenzucker entsteht; darauf entreissen sie ihr

lagutti, Wirk. verdünnter Säuren auf d. Zucker. 193

den Rohrzucker einwirken, als der Umstand, dass man a Sieden einer Auflösung von Traubenzucker mit einer klei-Menge einer Säure nach Verlauf einer sehr kurzen Zeit den Niederschlag von Ulmin und Ulminsäure wahrzumen anfängt. Und in der That würde ich bei meinen Verben dem Traubenzucker den Vorzug gegeben haben, wenn von seiner Reinheit überzeugt gewesen wäre. Das Verlauss, welches zwischen der gefundenen Menge der Producte itt findet, stimmt genau folgendermassen überein:

Traubenzucker $(C^{12} H^{28} O^{14}) + 6 O = \begin{cases} 1 & (C^{30} H^{30} O^{15}) = Ulminsäure \\ 3 & (C^{2} H^{2} O^{3}) = Ameisensäure \\ 24 & (H^{2} O) = Wasser. \end{cases}$

Denn 13,011 Ulminsäure und Ulmin verhalten sich zu 3 Ameisensäure, wie 1 Atom des ersteren zu 3 Atomen zweiten. Man muss also theoretisch zugeben, dass die verteen Säuren gleichmässig auf den Rohrzucker einwirken, zuerst in Traubenzucker umwandeln, dann in Ulminsäure, (wenn atmosphärische Luft zutreten kann) in Ameisente. Wenn ich auch nicht Versuche darüber angestellt habe, vermuthe ich doch, dass die schwachen Säuren auf gleiche se auf das Gummi und die Stärke einwirken. Das Gummi wandelt sich nach den Versuchen von Biot und Persoz oh schwache Säuren in Traubenzucker; ferner weiss man ab, dass das Wasser allein die Stärke in Traubenzucker umbilkann.

Um die Wichtigkeit dieser allgemeinen Wirkung sehr schwaSäuren einleuchtender zu machen, füge ich noch hinzu,
eine ähnliche Wirkung selbst in der Kälte Statt findet.
schwach angesäuerte Zuckerausseung, welche gekocht
rden war, und schon angesangen hatte, die gewöhnliche
hildung zu erleiden, wurde durch ein doppeltes Filter filtrirt,
Wasser verdünnt, und bei der gewöhnlichen Temperatur
selbst überlassen.

Lange Zeit nachher hatte sich ein Niederschlag von Ulzäure ohne Ulmin in kleinen gänzlich in den Alkalien lösen Blättehen, und Ameisensäure gebildet.

Noch muss ich einen Umstand anführen, der bis jetzt noch von den Chemikern bemerkt worden ist, und der die Ge-wart von Ulmin in den Fällen erklärt, wo bei einer erhüh-

ten Temperatur eine Einwirkung der Säuren auf den Zucke liche Statt findet, während kein Ulmin sich bildet, wenn die Wikung der Säuren auf den Zucker bei gewöhnlicher Tempen-Umi tur erfolgt; dieser Umstand wird auch erklären, warum ich in wird meinen Berechnungen das Ulmin immer als eben so viel Ulmin immer säure angesehen habe. Wenn man im Wasserbade vorher gudig trocknete Ulminsäure geraume Zeit in Wasser sieden lässt, a wird sie endlich unlöslich in den Alkalien. Auch nicht ver-Er her getrocknete Ulminsäure wird nach mehrstündigem Siele gleichfalls unlöslich in den Alkalien. Bestand die Ulmissien vor dem Sieden aus kleinen Blättchen, so wird sie nach den Sieden pulverig. Analysirt man diese unlösliche Ulminsaure, in findet man sie ebenso wie die gewöhnliche Ulminsäure zummengesetzt. Diese durch das Sieden unlöslich gewordene Uminsäure ist es also, welche ich Ulmin nenne, und die ma immer bei der Einwirkung der Säuren in der Wärme auf le Zucker mit der gewöhnlichen Ulminsäure gemeinschaftlich fidet, und von der Einwirkung des Wassers bei der Temperstur des Wasserbades auf die Ulminsäure herrührt. stand würde die Meinung eines ausgezeichneten Naturforschun wahrscheinlicher machen, welcher annimmt, dass die Ulnissäure nicht eine Säure ist, wohl aber ein Gemisch von Kehlt mit der Säure, die dazu gedient hat, sie aus der alkalischen Auslösung, worin sie suspendirt war, niederzuschlagen. Nach der Ansicht dieses Gelehrten würde man sagen, dass, wen ein Mal die Kohle oder die vermeintliche Ulminsäure, durch Sieden die Säure verloren hätte, mit welcher sie gemischt wu, sie die ihr beigelegten sauren Eigenschaften verliert, den sie ist zu ihrem natürlichen Zustand von Kohle zurückgefüht. Ich bin nicht dieser Meinung, und ziehe es vor, diese Unlislichkeit der Ulminsäure nach dem Sieden, als eine neue Anordnung in der Lage der kleinsten Theilchen anzusehen. Dem, wie käme es, dass diese mit Kohle gemischte Säure immer de nämliche Menge Wasser enthielte, oder wenn man will, de nämliche Quantität Sauerstoff und Wasserstoff? Wäre es durch die Porosität der Kohle condensirtes Wasser, so müsste es ki der Analyse in veränderlichen Mengen vorkommen, je met der Temperatur, der man sie ausgesetzt hat. Nimmt man sie von + 110 bis + 2000, so habe ich dabei immer die nie-

Magutti, Wirk. verdünnter Säuren auf d. Zucker. 195

ebemische Zusammensetzung gefunden, und nie das geeste Entweichen von Wasser bemerkt. Wenn übrigens die unsäure mit Unreinigkeiten vermengte Kohle wäre, wie de man sie in krystallinischen Blättchen erhalten, die, wie mich selbst habe überzeugen können, immer dieselbe Sätsogscapacität haben? Ich erhielt Ulminsäure in Menge selbst wo kaum eine merkbare Menge irgend einer andern Säure rezogen war. Wenn nun die durch meine Ulminsäure geagte Menge Alkali (selbst abgesehen von der constanten Sätungscapacität) der Säure angehörte, so würde ich entwe-🕟 nicht dieselbe Menge Säure, welche in Berührung mit der minsaure ware, finden müssen, was durch den Versuch wiegt ist, oder voch besser, es müsste die Kohle, ohne Säure sein, doch die Eigenschaft haben, eine beliebige Menge 🏬 Alkalis zu neutralisiren. Lässt man endlich (und diess ist 📝 neuer Umstand) eine Zuckerauflösung bei Abschluss der at längere Zeit mit einer kleinen Menge Kali sieden, so ein Punct eintreten, wo man nicht mehr freies Kali in 📑 Auflösung finden wird, denn dasselbe ist durch Ulminsäure tralisirt; macht man den Versuch bei Luftzutritt, so wird 🖿 auch amelsensaures Kali finder. Wie würde man nun die waralisation des Kalis erklären können, ohne dieser gewöhnals eine Säure angesehenen Koble ein neutralisirendes ermögen zuzugestehen? Ich benutze mit Vergnügen diese egenheit, diese Identität der Wirkung der Alkalien und der turen kennen zu lehren, denn diess veranlasst mich eine Aranzukundigen, die mich seit langer Zeit beschaftigt, und 🚵 Zwecke hat, die Umstände zu bestimmen, unter welchen Wirkung der Säuren und Alkalien auf die erganischen Kürdieselbe ist.

Polydore Boullay machte eine Analyse der Ulminsäure, bestimmte ihre Sättigungscapacität. Die eine, wie die Jere wurde in Zweifel gezogen. Ich hielt die Umstände für nstig, die bezweifelten Versuche dieses Chemikers zu wie-holen.

Die Ulminsäure, deren ich mich theils bei der Analyse, bei der Ausmittelung ihrer Sättigungscapacität bedieute, istand aus kleinen Blättehen, und war durch Einwirkung einer bure auf den Zucker in der Kälte, welcher letztere vorher

196 Malagutti, Wirk. verdünnter Säuren auf d. Zucker

mit derselben Säure gekocht worden war, erhalten worden. Diese Ulminsäure war gänzlich löslich in den Alkalien, und liess bein Glühen nicht die geringste Spur eines Rückstandes. Die Mittelzahl von drei Analysen, die mit reiner, in einem Strom von trockner Luft bei 110° C. getrockneter Ulminsäure angestellt wurden, gabi

	Gefunden		unden	Atome			Berechnet		
Wasserstoff	•	•	4,76	H ₂	•	•	•	•	4,70
Kohlenstoff.	•	•	57,48	C ₂	•	•	•	•	57,64
Sauerstoff .	•	•	37,76	01	•	•	•	•	87,66
		1	00,00				-	1	00,00.

0,408 ulminsaures Silber gaben beim Glühen 0,100 metallisches Silber.

0,671 gaben 0,162.

0,538 ulminsaures Kupfer gaben 0,059 Kupferoxyd, und 0,821 gaben 0,089.

Nach diesen vier Versuchen ist die Sättigungscapacität der blättrigen und aus Zucker gewonnenen Ulminsäure 2,510, d. k. ¹/₁₅ des Sauerstoffgehalts der Säure.

Bevor ich Alles kurz wiederhole, will ich noch ein Verfahren angeben, die Ulminsäure darzustellen, welches sehr ökonomisch und ziemlich schnell auszuführen ist. Man lässt nämlich in einem Gefässe eine Auflösung von Zucker in Wasser mit Schwefelsäure sieden (10 Zucker, 30 Wasser, 1 concentrirte Schwefelsäure); nach ungefähr ¾stündigem Siedem wird sich auf der Oberfläche ein Schaum bilden, den man mit einem Schaumlöffel wegnimmt; in einigen Minuten wird sich wieder neuer bilden, man nimmt ihn gleichfalls weg, und fährt se fort. Dieser Schaum ist nichts anderes als Ulminsäure mit sehr wenig Ulmin, welches man durch Ammoniak abscheidet. Von Zeit zu Zeit muss man Wasser hinzusetzen, um das verdampste zu ersetzen.

Aus allem hier Erwähnten glaube ich schliessen zu können:

1) Dass überhaupt die Säuren, gleichviel ob organische oder unorganische, ob mehr oder weniger, oder selbst beträchtlich verdünnt, unter Rinfluss erhöhter Temperatur auf gleiche Weise auf den Rohrzucker einwirken. Dabei wird dieser anfangs in Traubenzucker, dann in Ulminsäure und (went atmosphärische Luft zutreten kann) in Ameisensäure umgewandelt.

- 2) Dass, wenn der Rohrzucker in Traubenzucker umgewandelt ist, die Einwirkung der Säuren selbst in der Kälte vor sich geht.
- 3) Dass die geringste Menge einer Säure auf dieselbe Weise wirkt, nur langsamer. Eine weniger verdünnte Säure wird schneller als eine verdünntere einwirken.
- 4) Dass die verdünnten Säuren unter Einfluss der atmosphärischen Luft den Zucker nicht in Ameisensäure umwandeln können.
- 5) Dass die Alkalien dieselbe Wirkung auf den Zucker haben, wie die Säuren.

Am Schlusse dieser Abhandlung glaube ich noch auf die Methode aufmerksam machen zu müssen, deren ich mich bei meinen Versuchen bedient habe, um alle Producte der Einwirkung der Säuren auf den Zucker kennen zu lernen. Erst nachdem ich die Quantität bestimmt, und sie mit der der angewandten Substanz verglichen hatte, hielt ich es für möglich, eine überzeugende oder von Irrthümern freie Gleichung aufzustellen; denn in der That hätte es geschehen können, dass Producte furch die chemischen Reagentien nicht angezeigt, der Unterzechung entgangen wären, und dass ich geglaubt hätte, eine vollständige Arbeit geliefert zu haben, während diess doch blos scheinbar gewesen wäre.

П.

Chemische Untersuchung des Magensaftes,

von

HENRI BRACONNOT.

(Journal de Chimie et de Physique Aaût. 1835. T. 59 P. 848).

Der Magensaft, welcher seit den Untersuchungen von Spallanzani zu so vielen Streitfragen Veranlassung gab, hat beuerdings die Aufmerksamkeit sehr geschickter Chemiker auf sich gezogen, und dessen ungeachtet scheint man noch nicht einig über die wahre Zusammensetzung einer so wichtigen Flüssigkeit zu sein.

Prout kündigte den merkwürdigen Umstand an, dass der saure Geschmack dieses Saftes nur von Chlorwasserstoffsäure

Lassaigne bestritten wurde, welche diese freie Säure freichts anderes, als Milchsäure hielten. Graves versicherts auch, diese letztere in der Flüssigkeit gefunden zu haben, welche durch eine mit Dyspepsie behaftete Frau ausgebrockt wurde. Andern Theils bestätigten Tiedmann und Gmeisten Folge ihrer zahlreichen Forschungen zum Theil die Beolf achtungen von Prout; da jedoch in diesem Puncte immer noch Zweifel zu lösen blieben, schickte mir Herr Blondelet. Arzt zu Nancy, der sich in diesem Augenblicke mit Unterschungen über die Verdauung beschäftigt, Magensaft mit der Bitte, denselben zu untersuchen. Er hatte ihn auf die Art erhalten, dass er Hunden Schwämme verschlucken liess, und dieselben, nachdem er sie zwei Stunden in dem Magen dieser noch nüchternen Thiere hatte verweilen lassen, nachher wieder herauszog.

Wurde diese Flüssigkeit, um den Schleim abzuscheiden, filtrirt, so war sie noch ein wenig trübe, aber beinahe farbles f wie Wasser. Ich fand sie von einem Geschmack, der zu gleicher Zeit sauer, scharf, salzig und adstringirend war. adstringirende Geschmack schien mir hinlänglich ausgesprochen, um mich zu veranlassen, in diesen Saft eine Leimauslösung zu giessen, welche jedoch keinen Niederschlag darin hervorbrachte; mit Kaliumeisencyanür aber färbte sich die Flüssigkeit grünlichblau, und bald nachher entstand am Boden ein Niederschlags von Berlinerblau. Galläpfeltinctur brachte einen weissen Nigderschlag darin hervor, der aber sich zusammenballte, und med Verlauf einiger Tage eine graue Farbe annahm. Hieraus ge hervor, dass der adstringirende Geschmack, den ich am Min gensafte fand, von der Gegenwart eines Eisenoxydsalzes herrührte, was mir zu sonderbar schien, um nicht zu vermuthen, dass die Flüssigkeit, mit welcher ich den Versuch angestell hatte, nicht sorgfältig genug gesammelt wäre, und dass die darin enthaltene Eisensalz, entweder von den Schwämmen welchen man den Saft ausgedrückt hatte, oder aus einer dern unbekannten Quelle herrühren könne; indessen verschaffe ich mir neuen Magensaft von einem andern Hunde. und erhielt ein ähnliches Resultat, wie mit dem ersten. Ausserdem kann man die Bildung dieses Niederschlages von Berlinerblau nicht

Wirkung der freien Säure des Magensaftes auf das Kaeisencyanür zuschreiben, denn wird dieses in schwach mit saure angesäuertes Wasser gegossen, so entsteht kein derschlag.

Wird der Magensaft längere Zeit einer gelinden Tempear überlassen, so schien er mir keine Veränderung zu erleiden, wurde derselbe Saft so lange der Destillation im Wasserbade prworfen, bis er Syrupsconsistenz hatte, so erhielt ich nichts Wasser, das einen Hundegeruch hatte, und durchaus nicht Lackmuspapier röthete; liess man jedoch die Wärme läneinwirken, so ging ein saures Product über, in welchem keine Essigsäure auffinden konnte; wurde diese Flüssigkeit kohlensaurem Baryt gesättigt, so erhielt ich beim Abdam-🐂 krystallisirtes Chlorbaryum, welches aufgelöst, mit salpeaurem Silber einen starken käsigen Niederschlag gab. Ein lerer Theil desselben so eingedickten Saftes verbreitete, wenn bei mässiger Hitze in einem Schälchen noch mehr abgeopft wurde, durchdringende Dämpfe von Salzsäure und es b eine noch schr saure und ohne Zweit'el durch die Wireg der Salzsäure auf die thierische Substanz gefärbte Masse ack; der grösstentheils eingetrocknete Rückstand zog aus Luft Feuchtigkeit an. Wurde er in demselben, mit einer en Glasplatte bedeckten Schälchen einer höheren Temperaausgesetzt, so dauerte das Entbinden von Salzsäure fort, sobald es aufhörte, bildete sich ein weisses Sublimat von saurem Ammoniak. Der Rückstand hinterliess, wenn er der nglühhitze ausgesetzt wurde, eine Kohle, welche ausgeat und eingeäschert eine röthliche, ohne Aufschäumen in zsäure lüsliche Asche gab, die eine merkliche Menge Eisenoxyd phosphorsauren Kalk enthielt. Das Aussüsswasser von der Kohle tate nicht merklich das geröthete Lackmuspapier. Kalkwasbrachte keine Trübung darin hervor, was die Abwesent von löslichen phosphorsauren Salzen beweist. Dieses Ausswasser gab beim Abdampfen cubische Krystalle von Chlorrium und eine unkrystallisirbare Mutterlauge, welche Chlorclum enthielt. Tiedman und Gmelin haben in der That es Salz in dem Magensafte eines Hundes gefunden; aber schrieben den Ursprung desselben kalkhaltigen Steinen zu,

welche sie diesem Thiere hatten verschlucken lassen, während seine Gegenwart unabhängig von diesem Umstande ist.

Wirkung des Aethers auf den beim Abdampfen des Magensaftes erhaltenen Rückstand.

Um die in dem Magensafte enthaltene freie Säure akut scheiden, wurde derselbe bei gelinder Hitze zu Syrupscondstenz eingedampft, und wiederholt mit Aether geschüttelt, weicher einen Theil davon auflöste. Sämmtliche Aetherauflösungen wurden zusammengeschüttelt und abgedampft, wobei sie einer syrupähnlichen, schwachgefärbten Rückstand von sehr sauren, herbem und scharfem Geschmack hinterliessen. Mit Wasser verdünnt trübte er sich unter Ausscheidung eines farblosen Oels von scharfem pfesseratigem Geschmack. Dieses Oel röthets Lackmus, und schien sich in einer hinreichenden Menge warmen Wassers zu lösen, trübte sich jedoch beim Erkalten wieder. Endlich schien mir dieses scharfe Oel viel Analogie mit dem zu haben, welches gewissen verdorbenen Käsen die Schärfe ertheilt, und das ich auch erhielt, als ich geronnene Milch der fauligen Gährung überliess. Um mich zu überzeugen, ob dieser saure ückstand vom Aether, welcher so viel wie möglich durch Wasser auf diese Weise von dem scharfen Oele befreit war, Milchsäure enthielt, schien mir das einfachste und directeste Mittel, diese Säure nachzuweisen das, sie an eine Bese zu binden, mit welcher sie ein krystallisirbares, wenig löshches Salz bildete. In Folge dessen wählte ich das Zinkoxyd, welches sich mit Hülfe einer gelinden Wärme in dieser sauren Flüssigkeit löste; aber beim Abdampfen gab sie einen zerflieslichen Rückstand, der kein Zeichen von milchsaurem Zink gal. und gleichwohl erfordert dieses Salz zu seiner Auflösung, wie ich mich überzeugt habe, mehr als 50 Theile Wasser bei einer Temperatur von 150 R. Dieser zersliessliche Rückstand enthielt in der That nichts als Zinkchlorür, eine animalische Substanz, und eine kleine Menge jenes scharfen Oels.

Wirkung des wasserfreien Alkohols auf den Theil des Magenseftextracts, der in Aether unlöslich war.

Wurde dieser Theil des Magensastes bei gelinder Wärme mit wasserfreiem Alkohol digerirt, so löste er sich darin zum grossen Theil. Diese Flüssigkeit lieserte beim Abdampsen einen

syrupartigen noch sehr sauren Rückstand. Wurde ein Theil desselben in einem passenden Apparate einer mittelmässigen Hitze ansgesetzt, so entband er Salzsäure, und gab bald nachher bei Erhöhung der Temperatur ein Sublimat von Salmiak; allein es zückte mir nicht, dieses Salz krystallisirt aus dem weingeistigen Auszug zu erhalten, wie diess Leuret und Lassaigne angegeben haben. Nachdem zuletzt der Rückstand dieser Destillation bis zum 'Rothglühen erhitzt worden war, hinterliess er che merkliche Menge Chlorcalcium. Derselbe syrupartige weingeistige Rückstand enthielt beinahe die ganze Menge der thierischen Substanz, welche in dem Magensaft enthalten ist. Er sog Feuchtigkeit aus der Luft an, in Folge des darin enthaltenen Chlorcalciums. Uebrigens gab er mit Aetzsublimat, mit schwefelsaurem Eisenoxyd und den Kupfersalzen Niederschläge, wie es schon Tiedmann und Gmelin dargethan haben; aber Gallapfeltinctur brachte keine Trübung darin hervor, ein Umstand, der meiner Meinung nach nur der Gegenwart von freier Salzsäure zuzuschreiben ist. Denn lässt man diesen durch eine vollständige Austrocknung des weingeistigen Auszugs vollständig abdampfen, so giebt er mit Galläpfeltinctur einen in schwachen Säuren und selbst in einem geringen Ueberschuss des Fällungsmittels sehr leicht löslichen Niederschlag. Man kann auf gleiche Weise die thierische Substanz durch das nämliche Reagens niederschlagen, wenn man die freie Säure vorher durch ein Alkali sättigt. Tiedmann und Gmelin betrachten die Substanz, welche der eingetrocknete Magensaft bei Behandlung mit Alkohol giebt, als identisch mit dem Fleischextract; indessen scheint sie merkliche Unterschiede zu zeigen, weil der Geschmack nicht derselbe ist. Erhitzt man sie ein wenig stark, so blaht sie sich auf, und verbreitet in der That einen Geruch nach angebranntem Brod, aber nichts weiter, während das Meischextract auf gleiche Weise behandelt, wie man weiss, einen äusserst deutlichen Uringeruch ausstösst.

Uebrigens fand ich, dass der wasserfreie Alkohol, wenn er zu solchem zur Syrupsconsistenz eingedickten und vorher mit Aether behandelten Magensaft gebracht wird, daraus zwei thierische und wie es schien wohl unterschiedene Stoffe auszicht; denn der eine wird durch die Alkalien, durch schwefelsaures Eisenoxyd, salpetersaures Kupferoxyd niedergeschla-Journ f. prakt. Chemie. VII. 3. u. 4.

gen, während der andere durch diese Reagentien nicht ein Mal getrübt wird; da sie aber mit zuviel andern fremdartigen Substanzen vermischt waren, glückte es mir nicht, sie vollständig abzuscheiden, vorzüglich bei der kleinen Menge Substanz, die mir nur zu Gebote stand. Daher begnügte ich mich mit folgendem Versuche. Zu einem Theile eines solchen wein geistigen Auszugs setzte ich Kalkwasser im geringen Ueberschuss zu, und diess brachte darin einen flockigen bräunlichen Niederschlag hervor, der in der That die durch die Alkalien, schwefelsaures Eisenoxyd, und salpetersaures Kupferoxyd fallbare thierische Substanz enthielt, während die andere thierische Substanz in der Auflösung blieb. Der durch Kalkwasser entstandene Niederschlag war der Menge nach zu gering, um ihn mehreren Versuchen zu unterwerfen. Wurde er auf einem Platinbleche bis zum Rothglühen erhitzt, so verkohlte er sich, und liess dann einen weisslichen Rückstand, der in einem geringen Ueberschuss von Salzsäure löslich war, zurück. Durch Ammoniak wurde diese Flüssigkeit nicht getrübt, aber Kali schlug daraus ein wenig Magnesia nieder. Diese Erde, welche ohne Zweifel mit Salzsäure verbunden in dem Magensafte war, wurde also zu gleicher Zeit mit der erwähnten thierischen Materie niedergeschlagen, welche in Wasser und Alkohol nur durch einen Ueberschuss von Säure löslich ist.

Die von diesem bräunlichen Niederschlage abfiltrirte Flüssigkeit enthielt den andern thierischen Stoff, welcher in grösserer Menge vorhanden war, als der erstere. Schwefelsaures Eisenoxyd, salpetersaures Kupferoxyd brachten in dieser vorher durch Essigsäure gesättigten Flüssigkeit keine Veränderung hervor. Aetzsublimat gab damit einen weissen Niederschlag und Galläpfeltinctur brachte darin einen flockigen, weistlichen, starken Niederschlag hervor, dessen Volumen jedoch allmählig abnahm, wobei er sich zu einer bräunlichen, halbslüssigen und zähen Substanz zusammen häufte, ganz so wie die Verbindung des Gerbstoffs mit dem Leim. Es könnte leicht sein, dass die in Rede stehende thierische Substanz nichts als durch Salzsäure etwas veränderte Gelatina wäre. So viel ist gewiss, dass Prevot und Leroyer behaupten, in dem Inhalte von Schaf-Magen eine grosse Menge Gelatina gefunden Braconnot, chem. Unters. des Magensaft. 203

zu haben, welche sie vorzüglich durch den eigenthümlichen Niederschlag charakterisiren, welchen sie mit Chlor giebt.

Hieraus sieht man, dass Aether aus dem zur Syrupsdicke eingedampften Magensafte nichts als einen Theil seiner freien Salzsäure ausgezogen hatte, und dass der in wasserfreiem Al-kohol lösliche Extract noch eine merkliche Menge davon enthielt. Um mir endlich Gewissheit zu verschaffen, ob er auch noch Milchsäure enthielte, erhitzte ich den übrig gebliebenen Auszug mit Wasser und Zinkoxyd, und in dem Maasse als die saure Flüssigkeit gesättigt wurde, schlug sich der hierdurch unlöslich gewordene thierische Stoff in bräunlichen, in schwachen Säuren leicht löslichen Flocken nieder. Die von dem Niederschlage abfiltrirte Flüssigkeit war grösstentheils farblos, und gab beim Abdampsen einen zersliesslichen Bückstand, der Chlorzink enthielt, in welchem ich jedoch keine Spur von milchsaurem Zink, selbst nach theilweiser Zerstörung der thierischen Substanz durch schwaches Rösten, entdecken konnte. Ueberdiess gab diess salzsaure Zink, durch Kalkhydrat zersetzt, Chlorcalcium, welches, nachdem es auch einer hohen Temperatur ausgesetzt war, sich doch gänzlich wieder in Wasser löste, ohne die geringste Spur von kohlensaurem Kalk zu hinterlas-Hieraus schliesse ich, dass die in dem weingeistigen Auszuge zurückgebliebene Säure, nichts als Salzsäure war.

Untersuchung des Rückstandes, der nach Behandlung des Magensaftextracts mit Aether und wasserfreiem Alkohol blieb.

Wurde dieser Rückstand mit Alkohol von 22° geschüttelt, so löste er sich darin, mit Ausnahme einer kleinen Menge einer Substanz, die auf ein Filter gebracht, und mit schwachem Alkohol ausgesüsst, Schleim hinterliess. Hieraus zog Wasser eine so kleine Menge einer löslichen Substanz aus, dass es mir kaum möglich war, sie zu bestimmen; es ist diess ohne Zweifel die Substanz, die Tiedmann und Gmelin mit dem Ptyalin verglichen haben,

Der so mit Wasser ausgesüsste Schleim gab nach dem Einäschern einen gelblichen, aus phosphorsaurem Kalk und ein wenig Eisenoxyd bestehenden Rückstand.

Schüttelte man Alkohol mit dem oben beschriebenen Rückstande, so gab er beim Abdampsen eine ziemlich beträchtliche

204 Braconnot, chem. Unters. des Magensaft.

Menge einer krystallinischen Masse, die noch immer Lackmesehwach röthete. Sie bestand beinahe ganz aus Chlornatrim, einer kleinen Menge thierischer Substanz, welche durch wasserfreien Alkohol nicht ausgezogen worden war, und aus Spren von phosphorsaurem Kalk und Chlorkalium.

Ueberhaupt enthielt der in Rede stehende Magensaft falgende Substanzen:

- 1) Freie Salzsäure in merklicher Menge;
- 2) Salzsaures Ammoniak;
- 3) Chlornatrium in ziemlich grosser Menge;
- 4) Chlorcalcium;
- 5) Kisenchlorür;
 - 6) Chlorcalcium, nur Spuren;
 - 7) Salzsaure Magnesia;
 - 8) Farbloses Oel, von scharfem Geschmack;
- 9) Thierische Substanz, löslich in Wasser und Alkohe, in ziemlich beträchtlicher Menge;
 - 10) Thierische Substanz, löslich in schwachen Säuren;
- 11) Thierische Substanz, löslich in Wasser und unlöslich in Alkohol (Gmelin's Speichelstoff);
 - 12) Schleim;
 - 13) Phosphorsauren Kalk.

Die angeführten Resultate lassen keinen Zweisel, dass der Magen, wenn er durch fremde Körper, oder durch Nahrungsmittel gereizt ist, die merkwürdige Eigenschaft hat, eine grosse Menge freier Salzsäure abzusondern, was die Beobachtungen von Prout, Tiedmann und Gmelin bestätigt, und zu gleicher Zeit beweist, dass Spallanzani gute Gründe hatte, den Magensaste ausgezeichnete antiseptische und auslösende Rigenschaften zuzuschreiben, obschon er die Ursache davon nicht In der That überzeugte sich dieser berühmte Naturforscher, dass in Röhren eingeschlossene Knochen, welche er Falken, Eulen, Nattern u. s. w. verschlucken liess, sich darin ohne zu erweichen, Schicht für Schicht lösen, bis der Magensaft, allmählig bis zur letzten Schicht gelangend, sie wie die andern verschwinden lässt, ein Umstand, der ohne die geringste Schwierigkeit durch die Anwesenheit der freien Salzsäure in dem Magensafte erklärt wird. Indessen scheint es dass dieser letztere alle Mal eine wirkliche Auflösung der

Nahrungsmittel bewirkt, wie viele Physiologen, und unter diesen Tiedmann und Gmelin der Meinung gewesen sind; denn Herr Blondelot zeigte mir künstliche Verdauungsversuche, die er bei der Temperatur des menschlichen Körpers in Glastöhren mit Fleischstückehen und Magensaft, oder selbst ganz einfach mit durch Salzsäure schwach angesäuertem Wasser, angestellt hatte. In beiden Fällen hatte das Muskelsleisch seine Gestalt und ursprüngliche fasrige Textur beibehalten, zertheilte sich jedoch bei der geringsten Bewegung in eine unlösliche Masse, welche vollkommen ähnlich und übereinstimmend mit dem Chymus des Magens war. Es ist diess also nichts als eine einfache Zertheilung, um mich des Ausdrucks von Leuret und Lassaigne zu bedienen.

Bei der bekannten Natur des Magensastes, ist es nun nicht so leicht zu erklären, wie ein Granat, welchen Spallanzani einer Taube verschlucken liess, seine Form verändern konnte. Noch weniger wird man begreisen, wie Bergkrystall und Agath, welche Brugnatelli in Glasröhren eingeschlossen in dem Magen von wälschen Hähnen verweilen liess, so angegriffen wurden, dass sie zwölf bis vierzehn Gran ihres Gewichts verloren.

Uebrigens verdient diese Beobachtung wiederholt zu werden. Bestätigt sie sich, so wird man wohl annehmen müssen, dass der Magensaft der Hühnerarten auch Fluorwasserstoffsäure enthält.

Ш.

Ueber die Stärke.

(L'Institut 4ème année No. 142 und 143.)

In einer der letzten Sitzungen der Pariser Akademie theilte Herr Guérin-Varry Folgendes aus einer Abhandlung über die Stärke aus Kartoffeln mit:

Der Vers. theilt seine Arbeit in zwei Theile; im ersten untersucht er, welches die organischen Substanzen sind, die die aus Kartoffeln mit destillirtem Wasser bereitete Stärke begleiten, und handelt unter andern die Aufgabe ab, welche von der mit der Prüfung der verschiedenen Arbeiten über die Stärke bewaltragten Commission der Akademie aufgegeben sind. Der zweite Theil enthält die unmittelbare Analyse der Stärke, so

wie die Elementaranalysen dieser Substanz, des Amidins, des Hüllenamideins, des löslichen Amideins, und der im Wasser unlöslichen und sich mit Jod nicht mehr bläuenden Hüllen.

I. Theil. In seiner ersten Abhandlung über die Stärke (s. L'Institut No. 105) hatte Herr Guérin dargethan, dass die mit destillirtem Wasser aus Kartoffeln bereitete Stärke, ausser Chlorophyll und einer wachsartigen Substanz keine fremdartigen organischen Substanzen enthielte. Herr Payen behauptete dagegen, dass ausser mehreren unorganischen Körpern, ein schoa gebildetes slüchtiges Oel darin vorkomme. Derselbe Chemiker behauptete auch, dass alle Kartoffelstärke, welche er untersucht habe, geröthetes Lackmuspapier wieder blau färbte, und koh-In dieser Abhandlung zeigt Herr lensauren Kalk enthielte. Guérin: 1) dass die von Herrn Payen der Stärke zugeschriebene alkalische Eigenschaft, von dem zum Aussüssen angewendeten Wasser herrührt; 2) dass das flüchtige Oel nicht schon gebildet in den Hüllen der Stärke vorkommt nnd bemerkt, dass die Herren Dubrunfaut und Beudant sich überzeugt haben, dass es erst während der weinigen Gährung des Stärkekleisters entsteht.

Er untersucht dann das Dextrinbrod, das nach Herrn Payen schmackhafter und leichter zu verdauen ist, als das aus ganzer Stärke gemachte Brod, und stimmt diesem Chemiker bei, dass es schmackhafter ist, als das, welches man aus Kartoffelstärke macht; nach ihm ist der Grund davon der, dass man immer in dem ersterem eine gewisse Menge Zucker findet, der theils von der zur Bereitung des Dextrins angewendeten, gekeimten Gerste herrührt, theils von der Einwirkung der Diastase auf den Stärkekleister, während die Kartoffelstärke keine zuckerartigen Substanzen enthält. Diess rührt jedoch weder, wie es Herr Payen glaubt, davon her, dass das eine dieser Brode frei von Hüllen ist, während das andere solche enthält, weil nach den Versuchen des Verf. diese Hüllen geschmacklos und frei von slüchtigem Oele sind; übrigens kann das Dextrin dem Brode keinen angenehmen Geschmack geben, denn nach Herrn Payen ist es geschmacklos. Was die Verdauung anlangt, so kann man nicht behaupten, dass das aus Stärke gemachte Brod weniger leicht zu verdauen wäre, als solches, welches von den Hüllen befreit ist. Giebt man selbst mit Hrn.

en zu, dass die letzteren schwerer zu verdagen sind, als te, welche davon gereinigt ist, so würden sie dech eine erkliche Wirkung haben müssen, weil nach der letzteren It dieses Chemikers, kaum Spuren von den Hüllen mit in Stärke übergeht.

Nachdem Herr Guérin ferner gezeigt hat, dass der Preis Dextrinbrodes, des Dextrins und des Dextrinsyrups höher als die Producte, welche sie ersetzen sollten, fügt er a, dass die Künste durch diese Entdeckung nichts gewonhaben, und dass die meisten Personen, welche sich mit ben Industriezweigen abgäben, beträchtliche Summen verlohätten. Herr Guérin löst darauf mehrere Aufgaben und agt zu folgenden Schlüssen:

- 1) Jod verhält sich zu der Stärke ganz so in luftfreiem, in lufthaltigem Wasser.
- Wird Stärke allein mit reinem oder satzigem Wasser nem verschlossenen Destillirapparat erbitzt, so giebt sie ein dat, das durch Jod nicht gebläuet wird.
- 3) Behandelt man Stärke mit Diastase und Wasser in ei-Destillirapparate, der Luft enthält, oder nicht, so giebt sie Lüssiges Destillat, das sich nicht mit Jod blau fürbt.
- Temperatur von 45 bis 46° ausgesetzt, so entwickelte sich ar Kohlensäure noch Essigsäure, und sie schien sich auch dem Mikroskope betrachtet, nicht verändert zu haben. zeht hieraus hervor, dass das Vermögen zu keimen, weldie Körner gewisser Cerealien verlieren, selbst weun sie nur Stunden lang in einem feuchten Boden, dessen Temperatio ist, gelegen haben, nicht grösstentheils der Verändezungeschrieben werden kann, welche nach der Ansicht der Colin und Edwards die reine und feuchte Stärke ersoll.
- 5) Behandelt man Stärke mit Schwefelsäure, so wie es saure angiebt, so erhält man keine krystallisirbare Vernag.

II. Theil. Nachdem der Verfasser die Kartoffelstärke mit ohol und Wasser behandelt hat, um das Chlorophyll und die haähnliche Substanz, welche sie enthält, auszuziehen, kommt unmittelbaren Analyse. Beibt man diese Substanz so

lange mit Wasser von 0° zusammen, bis dasselbe nichts med daraus auszieht, so hinterlässt das im luftleeren Raume abge dampfte Wasser einen Rückstand, der

> 61,71 Amidin 88,29 lösliches Amidein enthält. 100.00.

Wurde der mit Wasser von 0° ausgelaugte Theil mit siedendem Wasser behandelt, so gab er eine Flüssigkeit, die med dem Filtriren und Abdampsen his zur Trockne im lustleere Raume, enthielt:

Der in siedendem Wasser unlösliche Theil betrug bis 2,1 p. C. von der Stärke. Herr Guérin bemerkt dabei, dass dies Analyse mit der übereinstimmt, welche er in seiner ersten Abhandlung über die Stärke angegeben hat.

Vergleicht man die bei der Temperatur des schmelzenden Schnees und der des siedenden Wassers erhaltenen Resultatunter einander, so sieht man, dass Wasser von 1000 ebendauf die Stärke wirkt, wie solches von 00. Da man nun hijetzt noch keine Substanz kennt, die durch die blosse Kinwirkung des Wassers von 00 in mehrere verschiedene Producte umgewandelt würde (ausgenommen das salpetersaure Wismuth, und andere analoge Producte), so schliesst der Verfasser daraus, dass das siedende Wasser die Stärke nicht in Amidin und lösliches Amidein umwandelt, wie man nach den verschiedenen Modificationen glauben könnte, welche das Wasser und die Wirme in der Beschaffenheit mehrerer organischer Producte harvorbringen.

Die oben erwähnten Resultate führen zu folgender Zusanmensetzung;

 Hüllenamidein
 .
 2,12

 Lösliches Amidein
 .
 38,13

 Amidin
 .
 .
 59,75

 100,00
 .
 .

Herr Guérin fand ferner, dass bei einer Temperatur von — 20° das lösliche Amidein nicht vollständig von dem Amidin geschieden wird. Die zahlreichen Elementaranalysen der Stärke, des Hüllen- und des löslichen Amideins, welches bei 135°

offleeren Raume getrocknet war, und die Analyse des bei im luftleeren Raume getrockneten Amidins liessen ihm diese stanzen folgendermaassen darstellen: Stärke $= C_{17} H_{20} O_{10}$; idin $= C_{10} H_{10} O_6$; Hüllenamidein = lösliches Amidein $= H_{10} O_4$.

Welches giebt:

 $C_{17} H_{20} O_{10} = C_{10} H_{10} O_6 + C_7 H_{10} O_4$ Starke = Amidin + die beiden Amidein.

Aus diesen Atomenzahlen geht hervor, dass die Stärke blenstoff + Wasser; das Amidin Kohlenstoff + Wasser + erstoff entspricht; dass endlich das Amidein durch Kohlen
K, Wasser und Wasserstoff ausgedrückt werden kann. Dalist zu bemerken, dass der Sauerstoff, welchen das Amidin r enthält, gerade so viel beträgt, um mit den zwei Atomen serstoff, welche das Amidein mehr enthält, Wasser zu en.

Die vorige Uebereinstimmung dient auch zur wechselseiControlle der unmittelbaren Analyse der Stärke. Berechman, wie viel 100 Theile Stärke Amidin, lösliches Amiund Hüllenamidem enthalten, so findet man:

Bei der früheren Analyse erhielt man:

Die beiden Resultate stimmen auf eine Art überein, wie es dergleichen Versuchen nur zu erwarten ist.

Herr Guérin hat ferner dargethan, dass die Diastase das serhaltige Hüllenamidein und das lösliche Amidein in einen kerartigen Stoff, und in eine in Wasser unlösliche, mit Jod sich it blau farbende Substanz umwandelt. Sind diese beiden Amiarten entweder unter der Luftpumpe oder in der Trockenbe getrocknet worden, so äussert die Diastase keine merke Wirkung auf dieselben; ebenso wirkt Schwefelsäure nur wach auf sie ein. Der Verfasser fand, dass 100 Theile irke 1,705 Theile einer sich mit Jod nicht mehr blaufärben-Substanz enthält, eine Zahl, die wesentlich von 2,12 verlieden ist, und durch welche letztere das in derselben Quantielen ist, und durch welche letztere das in derselben Quantiele

tität Stärke enthaltene Hüllenamidein ausgedrückt wird. Diese mit Jod sich nicht mehr bläuende Substanz gab bei der Analyse:

				I. Analyse	II. Analyse
Kohlenstoff	•	•	•	47,71	47,68
Wasserstoff	•	• •	•	7,09	7,11
Sauerstoff	•	•	•	45,20	45,21
			-	100,00	100,00.

Diese Analysen, verglichen mit denen des Hüllenamideins, setzen den Unterschied, der zwischen diesen beiden Substanzen. Statt findet, ausser Zweifel.

Der Verfasser macht die Bemerkung, dass man hier zwei Hypothesen aufstellen könnte: nach der ersten nämlich würde man das Hüllenamidein als eine Verbindung der sich mit Jod nicht mehr blaufärbenden Hüllen, mit Amidin betrachten; nach der zweiten dagegen als einen eigenthümlichen Stoff. Giebt man aber die erstere Ansicht zu, und geht von den hier angeführten Resultaten aus, so würden 100 Theile Hüllenamidein 80,49 Theile der sich mit Jod nicht mehr bläuenden Hüllen, und 19,58 Theile Amidin enthalten; folglich würde die Elementarzusammensetzung dieses Amideins sein:

					Gewicht
Kohlenstoff	•	•	•	•	48,86
Wasserstoff	•	•	•	•	6,56
Sauerstoff	•	•	•	•	44,58
				•	100,00.

Ein Resultat, welches sehr von der directen Analyse des Hüllenamideins verschieden ist. Erwägt man übrigens die energische Einwirkung, welche die Diastase auf die Stärke äussert, so findet der Verfasser sich veranlasst, die erstere Hypothese zu verwerfen, und der zweiten beizupflichten.

Er schliesst seine Abhandlung mit der Bemerkung, dass die Fundamentalversuche, wie z.B. die unmittelbare Analyse der Stärke mittelst Jod bei 0° und Austrocknen im lustleeren Raume, von ihm selbst mit und vor Pelouze wiederholt worden sind.

IV.

Ueber die Korksäure und ihre Verbindungen. (L'Institut 4ème année No. 142.)

Folgendes ist ein Auszug aus einer Abhandlung, die über esen Gegenstand von Herrn Boussingault in einer der letzn Sitzungen der Pariser Akademie der Wissenschaften vorslesen wurde.

Korksäure. Ihre Zusammensetzung ist nach Herrn Bussylgende:

Trockne	Säure	Wasserhalt	ige Säure
C ₁₆	0,612	$\mathbf{C_{16}}$	0,557
H ₁₂	0,076	H ₁₄	0,079
03	0,304	04	0,364.

Die Analysen, die Herr Boussingault mit derselben anztellt hat, stimmen mit diesen Besultaten vollkommen überein.

Korknaphta. Dieselbe wird dadurch erhalten, dass man ne Mischung von vier Theilen Alkohol, einem Theile Salzure und zwei Theilen Korksäure zusammen erhitzt. Sie ist n wenig schwerer als Wasser, von schwachem Geruche und ichst widrigem Geschmacke. Bei 230° fängt sie zu sieden an; e ist farblos, ölartig und besteht aus:

Kohlenstoff	0,627	24 Atome
Wasserstoff	0,098	23 -
Sauerstoff	0,276	4 -

Nun ist aber C_{24} H_{22} $O_4 = C_{16}$ H_{12} $O_3 + C_8$ $H_8 + O$; folglich lässt sich die Korknaphta unter dasselbe aligeeine Gesetz bringen, nach welchen die übrigen Naphten zummengesetzt sind.

Destillationsproducte der Korksäure mit Kalk. Herr Bus
vunterwarf margarinsauren und stearinsauren Kalk der trock
m Destillation, und erhielt neutrale Verbindungen, das Marga
n und Stearon, deren Zusammensetzung wie die der Säure

t, ausgenommen, dass sie etwas weniger Kohlensäure enthalten.

Mitscherlich fand, dass, wenn er Benzoësäure mit geischtem Kalk in einer Retorte erhitzte, die Säure in zwei Körper
erlegt wurde, in eine Kohlenwasserstoffverbindung (Benzin),
nd in Kohlensäure, welche sich mit dem Kalk verband.

Als Herr Boussingault die Art der Einwirkung, welche ler Kalk bei einer mässigen Hitze auf die Korksäure ausüben

212 Ueber die Korksäure u. ihre Verbindungen.

könnte, untersuchte, erhielt er unter andern Producten ein füchtiges Oel, welches eine genauere Aufmerksamkeit der Chemiker verdient. Dieses Oel besitzt die Haupteigenschaften der ätherischen Oele. Es hat einen starken und aromatischen Geruch. Von den Kohlenwasserstoffverbindungen, mit welchen es ursprünglich vermischt ist, getrennt, siedet es bei 1869 und wird noch nicht fest bei — 120. Die Analyse desselben gab:

 Kohlenstoff
 0,766
 16 Atome

 Wasserstoff
 0,108
 14

 Sauerstoff
 0,126
 1

Die Dichtigkeit seiner Dämpfe, nach der Dumas'schen Methode bestimmt, war 4,392.

Vergleicht man die Formel C₁₆ H₁₄ O, mit der der Korksăure C₁₆ H₁₄ O₄, so zeigt sich eine auffallende Uebereinstimmung. Denn man sieht, dass das durch Kinwirkung des Kalks, auf die Korksäure erhaltene ätherische Oel sich von dieser Säure nur durch 3 Atome Sauerstoff unterscheidet, die es weniger enthält. Setzt man dieses Oel der Lust aus, so wird es deutlich sauer, und oxydirt man es durch Salpetersaure, so verwandelt es sich leicht in Korksäure, und die Einwirkung ist anfangs sehr lebhaft. Wenn das Oel beinahe vollständig verschwunden ist, so dampft man das Ganze im Wasserbade ab, und setzt eine kleine Menge Wasser hinzu; bierbei bleibt eine weisse, leichte Substanz zurück, die aufs Filter gebracht und mit Wasser von 00 ausgesüsst wird. Getrocknet zeigt diese Substanz alle Eigenschaften der Korksäure; sie schmilzt, und erstarrt beim Erkalten zu einer krystallinischen Masse. In Wasser von 00 ist sie kaum löslich, dagegen löst sie sich in Alkohol und noch besser in Aether, und dièse Auslösungen sind sauer. Sie besteht aus:

Kohlenstoff . 0,551
Wasserstoff . 0,080
Sauerstoff . 0,369.

Hieraus kann man sehen, dass das aus der Korksäure erhaltene flüchtige Oel eine gewisse Analogie mit dem ätherischen Oele der bittern Mandeln zeigt, welches Liebig und Wöhler als eine Wasserstoffverbindung des Radicals der Benzoësäure betrachten.

Nimmt man an, das Radical der Korksäure sei C_{16} H_{12} O_{16} würde auch das flüchtige Oel, dessen Formel C_{16} H_{14} O ist,

Wasserstoffverbindung des Suberyl seln würde. Die Bildung , der Wasserstoffverbindung des Benzoyls analogen Kürunter den oben angegebenen Bedingungen, ist schwierig erklären. Man sieht im Allgemeinen nur, dass eine organe Säure sich unter gewissen Einflüssen auf Kosten ihrer nen Elemente reduciren, und sich auf eine solche Art vertern kann, dass das Resultat dieser Veränderung ein weninxydirter Körper ist, der sich seiner Natur nach dem Rader Säure nähert.

Untersuchung des Korks. Chevreul hat den von allen Wasser, Alkohol und Aether löslichen Substanzen befreiten Suberin genannt.

Wird Aether auf Kork gegossen, so nimmt er eine blassliche Farbe an. Diese Auflösung in Aether giebt beim Abpfen eine Substanz, die sich in kleinen Nadeln absetzt, und
verhalten das eines Harzes ist. Boussingault nennt
deshalb Korkharz. Salpetersäure wandelt es in Kleesäure
eine wachsähnliche Masse um, und Chevreul hat diese
stanz Cerin genannt.

Das Korkharz besteht aus:

 Kohlenstoff
 0,824
 33 Atome

 Wasserstoff
 0,111
 26

 Bauerstoff
 0,065
 1

Das Suberin löst sich zum Theil in den Alkalien; von Ammowird es gleichfalls angegriffen, und die alkalische Auflösung durch Zusatz einer Säure niedergeschlagen. Dieser Niederag ist von tiefbrauner Farbe, und wird durch Salpetersäure in ksäure verwandelt.

Der in den Alkalien unlösliche Theil des Suberins besteht aus Maser und einer kleinen Menge Harz. Es ist sehr wahrscheindass es das in Alkalien lösliche Princip ist, welches die Bilder Korksäure aus dem Kork bedingt, und zwei Umstände itigen diese Annahme: es entdeckte nämlich eines Theils Herr evreul, dass die Epidermis der Birke eine sehr grosse Menge itsäure giebt, und Herr John fand andern Theils, dass diese ermis sich beinahe gänzlich in einer Kalilösung auflöst. John de seine Untersuchungen nicht weiter fort. Das Studium dieses in Alkalien löslichen Princips wird den Gegenstand der näch-Abhandlung von Boussingault ausmachen.

Metallurgische Chemie.

L

Ueber das Färben der Goldarbeiten,

von

P. BERTHIER.

(Annales de Chimie et de Physique. Août 1835. T. 59.)

Unter Färben des Goldes versteht man die Operation, du welche sein Feingehalt auf der Oberfläche erhöht wird, ihm die verschiedenen Nüancen oder Farben zu geben, die Käufer wünscht. Zu diesem Behufe unterwirft man derg chen Artikel nachdem sie vollkommen fertig sind, der Einv kung von zweckmässigen chemischen Agentien. Diese M bezwecken, einen Theil des in der Legirung enthaltenen I pfers und Silbers wegzunehmen, indem sie dabei verhältn mässig nur wenig Gold auflösen, so dass sich letzteres an a sichtbaren Stellen in grösserer oder geringerer Menge an häuft findet, je nachdem man die chemische Einwirkung läng oder kürzere Zeit dauern lässt.

Die Fabricanten besitzen eine grosse Menge Vorschritzum Färben solcher Goldartikel; allein jetzt wird folgende gemein angewendet. Man mischt 2 Theile Salpeter, 1 The

tion ist beendigt. Sie sind dann matt, aber vollkommen rein, und will man ihnen Glanz geben, so genügt es, sie zu poliren. Sie verlieren dabei ungefähr ½6 an Gewicht. Die Farbe nimmt aus diesen Fabricaten Kupfer, Silber und eine gewisse Menge Gold auf; man hebt sie auf, um diese Metalle wieder daraus zu gewinnen. Nach dem Gebrauche heisst sie abgetetzte Farbe. Diese Wasser setzt man bei Seite bis sie klar geworden sind, und sammelt den sich hierbei bildenden Niederschlag.

Zu der klaren Flüssigkeit wird Eisenvitriol gethan, und auch Eisenstäbe hineingestellt, wobei sich ein goldhaltiger Niederschlag (boues noires) bildet.

Durch einfaches Abgiessen wird der Niederschlag von der Flüssigkeit getrennt, auch enthält dieser Niederschlag noch eine grosse Menge löslicher Salze; eine Probe davon bestand aus:

> 0,108 Wasser 0,488 löslichen Salzen 0,898 unlöslichen Substanzen 0.994.

Der unlösliche Theil enthielt:

Basischen Alaun	•	•	. •	•	0,718
Kupferchlorür	•	•	•	•	0,050
Chlorsilber .	•	•	•	•	0,085
Eisenoxyd .	•	•	•	•	0,140
Metallisches Gol	d	•	•	•	0,00776
					1,00076

Das Gold kam darin in sehr kleinen Theilchen vor, die Metallglanz hatten.

Der durch Eisenvitriol erhaltene Niederschlag war auch stark mit Salzen imprägnirt, und man fand darin:

Wasser	•	•	•	•	0,131
Lösliche S	alze	•	•	•	0,445
Unlösliche	•	0,418			
				-	0,994.

Die unlöslichen Substanzen bestanden aus:

Kisenoxyd	•	•	•	•	0,6400
Kupferoxyd	•	•	•	•	0,2600
Metallisches	Gold	•	•	•	0,0508
Metallisches	Silber		*	•	0,0112
					0.9620.

Das anfangs von Eisen im metallischen Zustande nieder-Eeschlagene Kupfer hatte sich nachher vollständig wieder oxydirt. Wurden diese Substanzen mit 20 Theilen Bleiglätte und 0,03 Kohle zusammengeglüht, so schmolzen sie vollständig und gaben einen Bleikönig, der bei der Cupellation 0,060 goldhaltiges Silber hinterliess. Wurden die Schlacken wieder mit 20 Theilen Glätte und 0,2 Kohle eingeschmolzen, so gaben sie einen König, der bei nochmaliger Cupellation 0,002 silberhaltiges Gold hinterliess.

Die Wardeine schmelzen jenen schwarzen Niederschlag mit einem Gemisch von Perlasche und Boax zusammen, um daraus das Gold und Silber zu gewinnen.

Ich verschafte mir eine Farbe-Flüssigkeit, die schon gebraucht worden war, wovon man aber noch nichts ausgeschieden hatte, und die blos mit dem zum Abspühlen der Artikel angewendeten Wasser vermischt war. Von dem Niederschlage goss ich nun zuerst die Flüssigkeit ab, und süsste denselben dann vollständig aus, was lange währte, und wozu viel Wasser erforderlich war-Die abgegossene Flüssigkeit vereinigt mit den Aussüsswassera, wurde concentrirt, und zum Krystallisiren in die Kälte hingestellt; die dabei erhaltene Mutterlauge wurde nochmals zum Krystallisiren hingestellt, darauf die erhaltenen Salze mit schwachem Alkoholausgesüsst, und die nun übriggebliebene Mutterlauge, welche grünlichgelb aussah, so wie die weingeistige Flüssigkeit abgedampft; der salzige Rückstand wog 4,5 Gr. Beim Zusammenschmelzen desselben mit 10 Gr. schwarzem Fluss und 5 Gt. Borax gab er ein kleines Goldkörnchen von 0,20 Gr. Gewick, welches mit 0,03 Gr. Kupfer und einer Spur von Silber legit Die mit Alkohol ausgesüsste salzige Masse war vollkommen weiss, und enthielt nicht eine Spur mehr von metallischen Substanzen. Die gut ausgesüssten unlöslichen Substanzen waren zähe und weiss, aber mit einigen Kohlentheilchen und Sandkörnern gemischt.

Wurden sie mit 5 Theilen Glätte und 1,50 Kohle erhite.
so schmolzen sie sehr gut, und gaben 0,25 Blei, welches bei
der Cupellation 0,0824 Gr. einer weissen Legirung von Golf
und Silber hinterliess. Bei Behandlung derselben mit Salzsänt,
blieb ein Rückstand von 0,146 Gr., aus welchem kohlensante.
Ammoniak 0,070 Chlorsilber auszog. Der nicht gelöste met
noch 0,076 wiegende Theil gab bei dem Versuche 0,040 Golf,
welches noch 0,003 Silber enthielt.

Bei starkem Glühen verlieren diese Substanzen 0,46 ihre

Berthier, über das Färben der Goldarbeiten. \$17

vichts, und bleiben pulverig; dieser Verlust rührt von Was, von der mit der Thonerde verbundenen Schwefelsäure,
Kohle und ungefähr 0,01 Chlorailber her. Digerirt man
Rückstand mit siedendem Wasser, so zieht diess 0,09 sohweaures Kali aus. Die vollständige Analyse giebt:

Schwefelsaures Kali .	0,090 }
Schwefelsäure	0,170 basischer Alaun
Thonerde ,	0,335
Gold	0,037
Chlorsilber	0,070
Kupferoxychlorür, Sand	0,076
Wasser und Kohle .	0,222
	1,000.

Hiernach ist die basisch schwefelsaure Thonerde, welche diesen Substanzen mit dem schwefelsauren Kali verbunden um den basischen Alaun zu bilden, zusammengesetzt aus;

> Thonerde . . . 0,6685 — 100 Schwefelsäure . . 0,8865 — 50,7.

Daher würde das basisch schwefelsaure Salz 🗓 S2 ent-

Thonerde . . . 0,658 — 100 Schwefelsäure . . 0,342 — 52.

Es ist augenscheinlich dieses Salz, welches sich in dem schen Alaun findet. Die 0,090 schwefelsaures Kali, mit ichem er verbunden ist, enthalten 0,0405 Schwefelsäure, oder er ein Viertel so viel, als in der basisch schwefelsauren merde enthalten ist. Der basische Alaun muss also eine Zumensetzung haben, die durch die Formel 2 A, S, + K S redrückt wird. Was das Wasser anlangt, so ist es wahrunlich, dass er 13 Atome desselben enthält. Digerirt man unlöslichen getrockneten Substanzen mit Aetzammoniak, so sich das Chlorsilber, und der basische Alaun wird grössbeils zersetzt. Beim Abdampfen schlägt sich das Chloralinieder, und wenn dann die Auflösung bis zu einem geen Puncte eingedampft ist, bilden sich darin beim Erkalten Edrische Krystalle von gewöhnlichem Alaun. Diess rührt enscheinlich davon her, dass die Thonerde sich in merkli-Menge im Aetzammoniak löst.

Die Zusammensetzung des Niederschlags von der Farbetigkeit zeigt, dass hei der Einwirkung, welche die Miten f. prakt. Chemie. VII. 3. u. 4.

Berthier, über das Färben der Goldarbeiten.

describilize auf die in die sjedende Farbe getaucht Lagrang sessert, der Alaun zersetzt wird, und dass sich schwe And und ein grosser Theil der Schwefelsäure suand alch in ein unlösliches, sehr basisches Salz un-Die Schwefelsäure, welche der Alaun verliert, un was den Kall des Salpeters, und von dem, durch die freig-Salpetersäure in Natron verwandelten Natrium des Kochgrounden, es entbindet sich salpetrige Saure und Chler walte auf die Metalle wie Königswaseer einwirken, sie nischlorverbindungen umwandeln. Zwei Umatände trefa gleichzeitig zusammen, diese Wirkung hervorzubringe, mande die Neigung des Alauns, sich in ein basisches Salz u warmandeln, und die Neigung, welche die salpetersauren Sala baben, die Base der Chlorverbindungen zu oxydiren, und ad molbst zu zersetzen. Wirkte jeder dieser Umstände bie wen, so würde durchaus kein Resultat daraus erfolgen; des wer Alaun wird nicht zersetzt, wenn man eine concentrat andoung davon mit Salpeter, oder mit Kochsalz allein sede west, und man kann seibst eine Mischung von Salpeter mi Kochsalz in einem Silbertiegel vollständig schmelzen, ohne des the geringste Entbindung eines Gases Statt findet; erhitzt unt ber eine Auflösung einer Mischung von Salpeter, Kochsal und Alaun bis zum Sieden, so entbindet sich in dem Augerblicke, we die Flüssigkeit fast so weit eingedampft ist, das ele krystallisiren will, salpetrige Säure und Chlor, und es estmeht ein weisser Niederschlag, der sich im Wasser nicht wuder auflösen kann, und nichts anderes als ein basisches Doppelaniz der Thonerde ist.

Hieraus geht hervor, dass die Gegenwart der Metale alcht ein unumgänglich nothwendiger Umstand ist, damit sich die drei Salze wechselseitig zersetzen; allein dessen ungeachtet ist es gewiss, dass sie diese Zersetzung, in Folge der gresen Verwandtschaft, welche sie zum Chlor haben, beschleunges. Wenn die Operation des Färbens blos theilweise die Legirung anzugreisen bezweckte, um sie an solchen Stellen goldhaltige zu machen, so würde man sich ganz einfach des hinlänglich verdünnten Königswassers bedienen können; aber es ist anch noch nöthig, dass der Gegenstand vollkommen rein aus der bekomme, ohne dass es nöthig ist, ihn zu poliren, am iht,

m man es wünscht, ein mattes Ansehen zu lassen; da nun Königswasser ihn mit einem Häutchen von Chlorsilber beken würde, welches man nicht, ohne ihn zu beschädigen. ternen könnte, so bezweckt das angewendete Kochsalz, diese 📷te aufzulösen; da es aber, um diess zu können, als congrirte siedende Auflösung angewendet werden muss, so würde wahrscheinlich schwer sein, die Wirkung auch des schwächkönigswassers gehörig zu regeln. Schwefelsäure zu einer chung von Salpeter und Kochsalz gesetzt, würde gewiss genet sein, die Goldlegirungen zu färben, ohne sie matt zu chen, und eie mit Chlorsilber zu bedecken; aber ihre Eintung würde rasch und lebhaft vor sich geben, und der ind, dass man sich ihrer nicht bedient, ist wahrscheinlich 🛴 dass es zu viel Aufmerksamkeit bedürfen würde, um die 🕝 jene Farbe zu erhalten, und zu vermeiden, dass der Ab-🚉 nicht das Minimum übersteige, zu dem es gebracht werkann. Allen diesen Uebelständen hat man durch diess von Goldarbeitern angewendete Gemisch von Salzen vorgebeugt, es verdient bemerkt zu werden, dass man durch blossen dahin gelangt ist, eine so gut zusammengestellte Verlang zu entdecken, welche ihren Zweck auch so gut ermt.

Um sich von der Art der Einwirkung der Farbefüssigkeit benschaft zu geben, ist es nöthig zu untersuchen, wie sie zu jedem der drei Metalle, aus denen zusammen man die bartikel macht, einzeln genommen verhält. Ich fand dabei bendes:

Concentrirte Farbestüssigkeit löst bel Siedehitze leicht das auf, welches in der Flüssigkeit als Chlorverbindung aufst bleibt, während sich ein Niederschlag von basischem bildet.

Das Silber wird noch stärker angegriffen, und in Chlorverwandelt, und wenn die Menge des Kochsalzes hinsend ist, löst sich diese Chlorverbindung ebenso wie das auf; beim Erkalten jedoch scheidet sich ein Theil davon und verdünnt man die Flüssigkeit mit viel Wasser, so lägt sich auch der übrige Theil daraus nieder, und die Aufng enthält nur noch höchst unbedeutende Spuren davon.

Wird metallisches Kupfer in die siedende Farbeflüssigkeit

getaucht, so verliert es schnell seinen Glanz, wird röth matt, und ein grosser Theil davon löst sich auf, ohne dass etwas anderes als basischer Alaun niederschlägt. Die Flüss keit ist bräunlich gefärbt, und alles Kupfer, welches sie 🛎 gelöst enthält, findet sich darin als Kupferchlorur; sie to sich weder beim Erkalten, noch durch Zusatz von Wass setzt man sie aber der Luft aus, so wird sie schnell grünbildet sich darin ein grüner Niederschlag von Kupferoxychle und nach kurzer Zeit ist die sämmtliche Menge des darin bliebenen Metalls in Kupferchlorid verwandelt. Man begi jetzt sehr leicht, auf welche Weise das Farbewasser auf legirten Goldarbeiten einwirkt; es greift nämlich die drei 📗 talle, woraus diese Legirung besteht, an, allein nicht auf glein mässige Weise, und es löst eich verhältnissmässig eine 4 grössere Menge Kupfer und Silber, als Gold, dessen Verwaschaften sehr schwach sind; es ist sogar wahrscheinlich, 🦛 die Menge des letzteren, welche man nach dem Färben in Farbe findet, von kleinen scharfen und rauben Erhabenha herrührt, welche man in Folge ihrer Form stark angegri oder sogar vollständig weggenommen findet. Was aber die züglichste Rigenschaft dieses Salzgemisches ausmacht, ist ha săchlich der Umstand, dass es so schwach als chemisches A wirkt. Denn um die Metalle anzugreifen, muss die Auflös sehr concentrirt sein, und diese Auslösungen sind in der 🍱 noch ohne Wirkung, und wirken selbst bei der Siedehitze langsam und wenig lebhaft ein. In Folge dieser Eigenst ten kann man also mittelst der Mischung dieser drei Salze Legirungen mehr oder weniger tief angreisen, ohne dabei fahr zu laufen, den beabsichtigten Punct zu überschreiten, 🖥 zu grossen Abgang zu erleiden.

Zu gleicher Zeit kann man auch sehr leicht nach Beben diese oder jene Farbennüance hervorbringen, indem die Dauer der Operation darnach einrichtet. Alle zerstöre Einwirkung hört sogleich auf, sobald man die Goldarbeit der Farbe nimmt, oder sobald diese einige Grade unterhalb Siedepunctes abgekühlt ist.

Ueberlässt man das Farbewasser, nach Herausnahme Fabricats, sich selbst, giesst die über dem Niederschlage hende Flüssigkeit ab, und ausst diesen ein oder zwei Mal

einer kleinen Menge reinen Wassers aus, so erhält man eine klare Flüssigkeit, welche beinahe alles Gold, ausserdem viel Kupfer und eine sehr merkliche Menge Chlorsilber enthält; aber der grösste Theil des letztern, welcher sich aus der Auflösung während des Erkaltens oder durch Zusatz von Wasser ausgeschieden hat, findet sich in dem Niederschlage des basischen Alauns wieder. Setzte man vor dem Abgiessen sogleich viel Wasser zur Farbe, so würden nur Spuren von Silber in der khren Flüssigkeit zurückbleiben; und geschieht im Gegentheil das Aussüssen des Niederschlags besser, als diess gewöhnlich der Fall ist, so würde sie beinahe die ganze Menge des Goldes enthalten. Damit aber dieses Metall gänzlich in Auflösung erhalten bleibe, ist es unerlässlich, mit der grössten Sorgfalt die Berührung oder Vermischung mit organischen Substanzen za vermeiden, welche es reduciren und mit grosser Leichtigkeit niederschlagen.

Die Art und Weise aus solchen Farbeslüssigkeiten Gold and Silher zu gewinnen, ist, wie sie allgemein im Gebrauche ist, augenscheinlich sehr mangelhaft; denn sie ist verwickelt, and liefert als Resultat mit Silber legirtes Gold, und mit Gold legirtes Silber, während es in ökonomischer Hinsicht wichtig ist, diese beiden Metalle so viel wie möglich vollständig getrenpt von einander zu erhalten. Die beste Methode es zu behandela würde darin bestehen, es unmittelbar mit einer Menge reinen Wassers zu verdünnen, die hinreichend ist, dass keine merkliche Spar von Chlorsilber mehr in der Flüssigkeit zurück-Meibt, dann hierzu Schwefelsäure oder Salzsäure hinzuzusezen, um den basischen Alaun und das Kupferchlorur wieder Mzulösen, und zwar diess in solchem Verhältnisse, dass die Müssigkeit merklich sauer bliebe. Ferner den nun blos noch It Sand vermischten Rückstand von Chlorsilber gut auszusüse, ihn durch Schmelzen mit kohlensaurem Natron oder kohmsaurem Kalk u. s. w. zu reduciren, und endlich das in der Waren Flüssigkeit aufgelöst gebliebene Gold mittelst schwefelnurem Kisenoxyduls, oder Kleesäure und kleesauren Alkalien, Welche gegenwärtig zu sehr niedrigen Preisen im Handel vor-Commen, niederzuschlagen; in jedem Falle jedoch muse man vermeiden, sich des metallischen Eisens zu bedienen, weil diess Kupfer zugleich mit dem Golde niederschlägt.

222 Le Play, üb. Behandi. d. Eisenerze in d. Hobotea.

Der Alaun ist nicht die einzige Sobstanz, welche m wechselseitigen Zersetzung des Salpeters und Kochsalzes augwendet werden könnte, und ihnen die Eigenschaft giebt, is Metalle in Chlorverbindungen umzuwandeln. Alle löslichen St. ze, welche schwache Basen enthalten, haben dieselbe Wirkung so greift neutrales schwefelsaures Risenoxyd mit Salpeter Kochsalz gemischt, sehr gut die Goldlegirungen an, aber set hier muss, wie bei dem Alaun, die Salzlösung gesattigt ses und his zum Sieden erhitzt werden, und es bildet sich im Verlauf der Operation ein ockerartiger Niederschlag von basset schwefelsauren Eisenoxyd. Die einfach schwefelsaure Thongde warde sich auf dieselbe Weise wie das schwefelsaure Esone verhalten. Die Neutralsalze, wie die schwefelsam Magnette, das schwefelsaure Kupferoxyd, das schwefelsaure B penetroni, slad nicht im Stande dieselbe Wirkung hervorabrieges, well die starken Basen, die sie enthalten, unter st webaltnissen die Bildung von basischen Salzen nicht m avaen lassen. Endlich kann das reine, doppelt schweldwall, obschoo es eine sehr saure Beaction zeigt, and sur Auflösung dieser Metalle angewendet werden; es will dervieus nicht, selbst dann nicht, wenn die Salzlösung so will warmentrirt let, dass sie eben krystallisiren will, und sie bestittu vollem Sieden erhalten wird; augenscheinlich ist de thund dieses passiven Verhaltens die starke Basicität des Kals

П.

Versuch einer Theorie über die Behandhung der Eiser von den Hohöfen, und Aufstellung mehrerer neuer Principien, welche man daraus über die Art der Wirkung der Kohle, wenn sie als reducirendes Millsleiten betrachtet wird, ableiten kann,

von

F. LE PLAY, Bergingenieur. (L'Institut 4ème année No. 141.)

In einer Einleitung gieht Herr Le Play folgenden kurten Abries seiner Arbeit: Nach einer Reihe von nehr-D Untersuchungen glaube ich endlich dahin gelangt se eine vollständige Theorie der in den Hohöfen vor sich geenden chemischen Processe geben zu können. Wenn ich mich
icht über den Werth meiner Entdeckungen täusche, kann ich
etzt unter einem neuen Gesichtspuncte eine Menge von chemichen Erscheinungen anführen, wo die Kohle als Reagens wirkt,
ad die Theorie der meisten metallurgischen Operationen auf
nue Basen gründen. Folgendes sind kurz die erhaltenen Reltate:

Als ich gegen Ende des Jahres 1829 mehrere Hütten Morddeutschlands besuchte, wo man das metallische Zink auf Lie Art gewinnt, dass man in verschlossenen Gefässen eine Mischung von Kohle und Oxyd erhitzt, bemerkte ich mit Erstaunon, dass man die grössere oder geringere Innigkeit, mit der iese beiden Substanzen gemischt sind, als einen ziemlich gleichültigen Umstand für den Erfolg der Operation betrachtete. Mehrere Verauche liessen mir keinen Zweifel, dass die innige Berührung zur Hervorbringung von metallischem Zink unnöthig Ich kam also auf den Gedanken, dass die Kohle in den Wällen, wo sie reducirend wirkte, eine ganz andere Wirkung batte, als man ihr gewöhnlich zuschreibt, und dass, statt direct af das Metallexyd einzuwirken, sie vielmehr blos ein Mittel wäre, Kohlenoxyd zu bilden, welches bei dieser Annahme das mmittelbar die Reduction bewirkende Agens wäre. Diese Meidung sprach ich auf das Bestimmteste in einer Abhandlung über die Zinkhütten aus, und nachdem ich hierbei angegeben hatte, dass bei der Bereitung des Zinks das Kohlenoxyd durch seine Einwirkung in verschlossenen Gefässen auf das Zinkoxyd sich in Kohlensäure verwandle, und dass anderer Seits das Kohlenoxyd beständig wieder durch die Berührung der Kohlensaure mit der in der Retorte zwar vertheilten, doch nicht innig mit dem Oxyd gemischten Kohle erzeugt würde, fügte ich noch Folgendes hinzu:

Aus dieser Ansicht geht hervor, dass die Atmosphäre von Kohlenoxyd, werin sich alle die in der Retorte enthaltenen Sobstanzen befinden, das Mittel ist, den Sauerstoff des Zinkoxyds auf die Kohle überzutragen. Ist diese Ansicht richtig, so würde daraus hervorgehen, dass zwei von einander getrennte Massen von Kohle und Zinkoxyd, welche in ein verschlossenes Gefäss, das aber den im Innern gebildeten Gasen einen Aus-

Mittheilungen vermischten Inhalts.

1) Die conservative Kraft des Kreosots ist bei selraubenden chemischen Versuchen mit dem Harn u. dyl. zu empfehlen,

TOM

Prof. HUNEBELD zu Greifswald.

Im Verlauf medicinisch-chemischer Arbeiten über die kraihaften Veränderungen im Harn des Diabetes mellitus, gegu wolche Krankheit hier Kreosot mit auffallend gutem, obschot nicht vollgültigem Erfolge angewandt worden war, wurden es Zuckerauflösung, ein verdünnter Amylonkleister, und in Wasse aufgerührtes Mehl mit etwas Hefe versetzt, und theils ohne, the mlt Zusatz von Kreosot (4 - 6 Tropfen auf 10 - 12 Unzen) 10-16 Während die nicht kreosothall-Junitage der Luft ausgesetzt. gen Flüssigkeiten eine sehr deutliche Gährung und Säurebildut wahrnehmen llessen, gohren die kreosothaltigen nicht, und m In der zweiten und dritten zeigte sich eine geringe saure Res-Diese an sich unwichtigen Versuche leiteten doch at wichtigere, deren Resultat unter anderem war, dass Harn, gesunder und diabetischer (wahrscheinlich jeder), mit Kreosot vernetzt, etwa in einem Verhältniss von vier Unzen zu 4-6 Tropfen, in verkorkten Gefässen (sie waren nur bis 3/3 gefass) 6 - 8 Monate, wahrscheinlich noch viel länger, sieh unverändert hält. Die saure Reaction auf Lackmus war nach diese Zeit ebenso wie zu Anfang, und die weiteren chemischen Prüfungen zeigten keine Veräuderung.

Wenn man Harn mit 1/3 — 1/2 Vol. Aether wiederholestlich schüttelt, erwärmt, und dann ruhig stehen lässt, so sondert sich der Aether mit einer zwischen ihm vertheilten, gelblichweissen pulpösen Masse ab, die grösstentheils Harnschlein

t sich auch die obige Zeit hindurch unzersetzt, doch hatte eine bräunlichgelbe Farbe gewonnen.

Wahrscheinlich liessen sich auch manche andre organische üssigkeiten durch einen geringen Kreosotzusatz vor der Zertzung schützen, und zur Erleichterung der chemischen Verche mit organischen Körpern anwenden.

Seit diesen Versuchen benutze ich auch das Kreosot als usatz zu dem gewöhnlichen Amylonkleister, einige Tropfen is ein Pfund, um ihn in einem verkerkten, weitmündigen inse lange Zeit vorräthig zu erhalten. Diese Versuche mönsich anschliessen an die von Leuchs über den Einflusserschiedener Körper auf die Weingährung. *)

Beobachtungen an verschiedenen chemischen Gegenständen des v. Weigel'schen Nachlasses,

vom

Prof. HUNEFELD 30 Greifswald.

Der hier vor einigen Jahren im 84sten Jahre verstorbene tot. der Chemie von Weigel hatte in beschränkten Räumen no grosse Menge von naturwissenschaftlichen Gegenständen tigesammelt, von denen einige wohl eine sehr geraume Zeit tiefer Ruhe beharrten; Zeit und Ruhe sind bekanntlich Umnde, unter welchen manche chemische und Krystallisationserheinungen Statt finden, die sonst nicht geschehen, und in der verdienten sie ein besonderes Studium.

1) Beobachtung an einer Suberauflösung.

In einer solchen, die wahrscheinlich aus früheren Pomterschen Silberschillingen mit einer salzsäurehaltigen Salpeterture gemacht worden war, denn sie war blau und hatte einen
kasatz von Chlorsilber, befand sich, ausser zerschnittenen untenntlichen Silbermünzen, ein ohlorsilberweisser Schilling mit
follkommen deutlichem Gepräge auf beiden Seiten; er liess sich
wischen den Fingern wie ein Stück feuchter Thon zerreiben,
ind war Chlorsilber. Es ist diess wohl so zu erklären, dass
ine feine Schicht der Oberfläche der Silbermünze zu einer

^{*)} Erdmann's Journ. V. 148.

Mittheilungen vermischten Inhalts.

1) Die conservative Kraft des Kreosots ist bei zeitraubenden chemischen Versuchen mit dem Harn u. dgl. zu empfehlen,

VO I

Prof. HÜNEFELD zu Greifswald.

Im Verlauf medicinisch-chemischer Arbeiten über die kranke haften Veränderungen im Harn des Diabetes mellitus, gego welche Krankheit hier Kreosot mit auffallend gutem, obschool nicht vollgültigem Erfolge angewandt worden war, wurden eine Zuckerauflösung, ein verdünnter Amylonkleister, und in Wasse aufgerührtes Mehl mit etwas Hefe versetzt, und theils ohne, the mit Zusatz von Kreosot (4 -- 6 Tropfen auf 10 -- 12 Unzen) 10 -- 14 Junitage der Luft ausgesetzt. Während die nicht kreosothaltgen Flüssigkeiten eine sehr deutliche Gährung und Säurebildund wahrnehmen liessen, gohren die kreosothaltigen nicht, und auf in der zweiten und dritten zeigte sich eine geringe saure Read-Diese an sich unwichtigen Verauche leiteten doch mit wichtigere, deren Resultat unter anderem war, dass Harn, gesunder und diabetischer (wahrscheinlich jeder), mit Kreosot versetzt, etwa in einem Verhältniss von vier Unzen zu 4 - 6 Tropfen, in verkorkten Gefässen (sie waren nur bis 3/3 gefass). 6 - 8 Monate, wahrscheinlich noch viel länger, sich unverändert hält. Die saure Reaction auf Lackmus war nach diese Zeit ebenso wie zu Anfang, und die weiteren chemischen Prifungen zeigten keine Veränderung.

Wenn man Harn mit $\frac{1}{3} - \frac{1}{2}$ Vol. Aether wiederholedlich schüttelt, erwärmt, und dann ruhig stehen lässt, so sondert sich der Aether mit einer zwischen ihm vertheilten, gelllichweissen pulpösen Masse ab, die grösstentheils Harnschich mit etwas Speichelstoff) ist. Ein solcher ätherhaltiger Harn hielt sich auch die oblge Zeit hindurch unzersetzt, doch hatte er eine bräunlichgelbe Farbe gewonnen.

Wahrscheinlich liessen sich auch manche andre organische Flüssigkeiten durch einen geringen Kreosotzusatz vor der Zerzetzung schützen, und zur Erleichterung der chemischen Verzuche mit organischen Körpern anwenden.

Seit diesen Versuchen benutze ich auch das Kreosot als Zusatz zu dem gewöhnlichen Amylonkleister, einige Tropfen auf ein Pfund, um ihn in einem verkorkten, weitmündigen Glase lange Zeit vorräthig zu erhalten. Diese Versuche mögen sich anschliessen an die von Leuchs über den Einfluss verschiedener Körper auf die Weingährung. *)

Beobachtungen an verschiedenen chemischen Gegenständen des v. We ig el'schen Nachlasses,

YOU

Prof. Hüneveld zu Greifswald.

Der hier vor einigen Jahren im 84sten Jahre verstorbene Prof. der Chemie von Weigel hatte in beschränkten Räumen eine grosse Menge von naturwissenschaftlichen Gegenständen aufgesammelt, von denen einige wohl eine sehr geraume Zeit in tiefer Ruhe beharrten; Zeit und Ruhe sind bekanntlich Umstände, unter welchen manche chemische und Krystallisationserscheinungen Statt finden, die sonst nicht geschehen, und in der Art verdienten sie ein besonderes Studium.

1) Beobachtung an einer Silberauflösung.

In einer solchen, die wahrscheinlich aus früheren Pommerschen Silberschillingen mit einer salzsäurebaltigen Salpetersäure gemacht worden war, denn sie war blau und hatte einen
Absatz von Chlorsilber, befand sich, ausser zerschnittenen unkenntlichen Silbermünzen, ein chlorsilberweisser Schilling mit
vollkommen deutlichem Gepräge auf beiden Seiten; er liess sich
zwischen den Fingern wie ein Stück feuchter Thon zerreiben,
und war Chlorsilber. Es ist diess wohl so zu erklären, dass
eine feine Schicht der Oberfläche der Silbermünze zu einer

^{*)} Erdmann's Journ. V. 148,

Kraste von Chlorsilber wurde, welche die weitere Auflösung sehr verlangsamte, und in der grossen Rube veranlasste, dass in den kleinen des Silbers entleerten Raum sogleich das aus ihm gebildete Antheilehen Chlorsilber nachrückte. Also eine Art Epigenese von Silber in Chlorsilber.

2) Beobachtung an einer gebräunten und nach schwefeliger Säme riechenden Schwefelsäure.

In dieser fand sich ein Häuschen in der Flüssigkeit durchsichtiger, ½ - 1" langer, ½ - 2/3" breiter prismatischer Krystalle. Sowie sie aus der Flüssigkeit genommen worden waren, wurden sie trübe und weiss, noch mehr, wenn sie mit Wasser abgespült wurden; in kochendem Wasser zerstelen sie sofort zu einem weissen Pulver. Zwischen den Fingern hessen sie sich mit der grössten Leichtigkeit verreiben. Die mit ihnen angestellte Prüfung zeigte, dass sie neutrales schwefelsaures Quecksilberoxydul waren; es zeigten sich auch in der entleerten Flasche Quecksilberkügelchen, so dass es keinen Zweifel unterlag, dass es eine zur Entwickelung von schwefeliger Saure gedient habende Saure war, die übrigens nur Spuren von Quecksilbersalz aufgelöst entbielt, welche bei reichlichem Wasserzusatz niederstelen. Die Quecksilbertheilchen hatten wohl das aufgelöste Quecksilberoxydsulphat reducirt zu Oxydulsalz, doch ware es auch möglich, dass die in der gewöhnlichen Temperatur noch sehr langsam fort entwickelten Antheile von schwefeliger Säure die Reduction bewirkt hätten. Das Oxydulsalz fiel wohl pulverig nieder, und wurde in der langen Zeit und Ruhe zu lockeren Krystallen, welche durch die interponirte Säure durchsichtig erschienen.

- 3) Aus einer mit Aether versetzten Goldauflörung hatte sich das Gold als eine compacte Masse niedergeschlagen, und die Form des Bodens des Gefässes angenommen. Det Aether war gänzlich zersetzt.
- 3) Ueber einen einfachen Extractionsapparat zur Analyse organischer Substanzen,

vom

Prof. Hängbeld zu Greifswald
Zur successiven Ausziehung organischer Substanzen mit

ir, Weingeist, Aether, Terpenthinöl, Salzsäure und Albe ich mich folgender Methode bedient: Ein Gewichtsder gröblich gepülverten oder sonst zerkleinerten trocknen koz bringt man in eine Glasröhre von 1 - 2 Foss Länge 🤧 — 1 Zoll Durchmesser, nachdem man sie unten mit ei-Stückehen Mousselin geschlossen hat; sollte die Substanz ich oder während der Extraction dorch zu feigen Pulestand, oder starke Zähigkeit den Durchgang der obigen 🔩 keiten hindern können, so vertheilt man eine Parthie erbresser kantiger Quarzstücken zwischen sie. Die obere Oeffist durch einen Kork geschlossen, in welchen eine, unter ziemlich spitzen Winkel gekrümmte Glasröhre, luftdicht Indet, welche weiter mit einem kleinen Kolben, mittelst durchbohrten Korks in Verbindung steht. Zwischen je-Glasröhre und dem Kolbenbalse kann man eigen passend eschoittenen langen Kork anbringen, damit die gekrümmte jöhre nur wenig zu tragen habe. Um die lange Glasröhre ein doppelter Cylinder von, mit Boraxaussösung bestriche-Nolz oder Pappe; den äussern füllt man mit Werg, Heck-Haar u. dgl., der innere aimmt den bis 40° - 80° erhitzsand auf, den man nach dem Erkalten durch eine Oeffoung seen lassen kaun. Man könnte auch die Glasröhre mit 🛼 im Querdurchschnitt halbmondförmigen Blechbüllen uma, deren untere Enden zur Seite abgehen, fast genau zuenstossen, etwa in der Form einer Kugel, um von dieser mittelst einer Lampe, das in den Blechhüllen befindliche er beliebig zu erbitzen. Man steckt die Extractionsröhre 🙀 ganz luftdicht) durch den Kork des Auffangungsgefässes sche, Kolben u. dgl.), durch dessen Kork noch ein felnes ichen nach aussen geht, giesst dann die Flüssigkeit oben kalt oder heiss, und verfährt dann wie mit dem mikrochehen Extractionsapparat Döbereiner's. Man lässt dann der Anwendung von Wasser, Weingeist, Aether, Terpen-🖟 und Salzsäure, die Dämpfe derselben, welche man in dem chea mittelat der Weingeistlampe erzeugt, auf die Extracmule wirken, um das kalte Extract auszupressen, und soll Ausziehung heiss geschehen, wie sie gewöhnlich angewird, so lässt man die Dämpfe auf die heiss getränkte und 🛦 den heissen Sand beliebig zu temperirende Substanz auflöeiner offenen Flasche das Filtrat stehen gelassen worden. Die Flüssigkeit war erst grünlichbraun, dann braun, endlich braun schwarz geworden, und hatte eine ziemtiche Menge eines schwärzlichbraunen Pulvers abgesetzt, worauf sie wieder kar und gelbbraun geworden war. In einem harten Winter hatte sich auf die schwarze Masse eine Partie glänzender, schuppiger Krystalle abgesetzt, die denen der Boraxsäure glichen; sie wurden berausgenommen, zwischen Fliesspapier gedrückt und durch gelindes Abspülen gereinigt. Sie verhielten sich folgendermaassen: sie waren luftbeständig, auf einem Platinbleck erhitzt, schmolzen sie zuerst, wurden dann bräunlich und beinahe schwarz, pöserten auf unter einem brenzlich säuerlichen Geruch, und entslammten sich; Wasser und Weingeist löster das Salz leicht auf. Mit Schwefelsäure erhitzt, entwickelte sich Salzsäure; mit Salzsäure versetzt, trübte sich die Aussäsung, and liess ein weisses Pulver fallen, welches im Wesentlichen die Eigenschaften der Ellagsäure hatte; die abgedampfte Flüssigkeit hinterliess salzsauren Kalk; Eisenoxydulsulphat bewirkte in des fraglichen Salzes Auflösung eine gelblichweiss Fällung. Ich halte das Salz für ein Doppelsalz aus ellagsaurem Kalk und Chlorealcium, analog dem aus Kalkacetat und Chlorcalcium. Die geringe Menge des Salzes gestattete keine ausführlichere Untersuchung; auch war jener braunschwarze Absatz unbeachtet geblieben; ich vermuthe, dass er Metagallussaure enthalten habe; wahrscheinlich gieht es eine Reihe vot organischen Zersetzungsproducten durch höhere Temperatur, die denen der Gährung, Fäulniss u. s. w. gleich oder doch sehf ähnlich sind; dahln gehört namentlich der Moder.

2) Zur Chemie der Pyrophore.

einem krummen Rohr versehen ist, um die Dämpfe des Brenzessigs abzuleiten und aufzufangen, allmählig erhitzt, die Zersetzung unterbricht, so dass noch etwas unzerstörter Bleizukker in der grauweissen Masse zurückbleibt, und dann nach dem Erkalten des Gefässes, dasselbe zertrümmert, so fängt der Rückstand sogleich an zu glühen, und verglimmt zu gelbem Bleioxyd. Der Bleizucker war rein, war namentlich nicht kalioder natronbaltig. Zur Theorie der Pyrophore ist die Bestätige.

tog einer Erscheinung, welche schoo Proust mittheilte (sabeop. Gmelin's Chem. II.) vielleicht nicht ganz nutzlos.

b) Wenn man in wärmeren Sommertagen oder in einem Finmer, dessen Temperatur 16 -- 200 R. ist, Phosphor in ein Eltrum von (gröberem) weissem Fliesapapier locker einwickelt 🍅 entzündet er sich in der Regel in einigen Minuten. Noch mallender ist die Entzündung des Phosphors bei einer Temerator des Zimmers von 12 - 140 R., wenn man den Verch so anstellt, dass man ein Stückehen Phosphor mit frischen shuittstächen auf ein Filter von jenem Papier legt, und dieses it einer Zange ruhig in der Luft hält; der Phosphor entzunet sich nach einigen Minuten, und spritzt leicht um sich. Da h keine Zange anwandte, so lief der Versuch für mich se nglücklich ab, dass ich mir beide Hände heftig verbrannte, ses ruhige Halten, das Papier bedingen die Concentration der Warme, welche theils durch die partielle Sauerung, theils die Verbindung der gebildeten Saure mit der Luftfeuchtigkeit promoirt wird. Man sieht, wenn man den Versuch beleuchihn bei Liebt anstellt, ganz deutlich, wie die scharfen Ehnittkanten des Phosphorstücks sich abrunden, dann er-Minzen, und ganz oberflächlich flüssig werden, und darauf ch entzünden. Einer meiner Zuhörer musste einmal ein auf hem Filter liegendes Stückchen Phosphor auf den Hof tragen, wo es mit Kalichlorat detonict werden sollte; der Phosphor sollte ben auf die Bank gelegt werden, als er sich entzündete, und en Träger heftig verletzte. Diese Erscheinung hatte mich zu bigem Versuch geführt. Gegen den Schmerz des Phosphorrandes ist der Umschlag von Schabsel von Kartoffeln sehr wohlmuend.

3) Zur Chemle der indifferenten Pflanzenstoffe.

Wenn man getrocknetes Kraut von Melampyrum nemoroum mit Wasser kocht, das Decoct filtrirt, im Wasserbade
indampft, so erhält man ein so salzreiches Extract, dass sich
ine schmierig-krystallinische Masse und salzige Blätter auf der
Oberfische bitden, und schon mittelst Pressens zwischen Fliesapapier eine gelblichweisse krystallinische salzartige Masse erhalten werden kann. Diese wurde in Wasser aufgelöst, durch
Schleupulver entfärbt, was fast vollkommen geschah, das heisse
Journ f. prakt. Chemie VII. 3 u. 4.

Fitrat worde evaperirt, und in die Kälte gestellt: es schie sich ein weisses krystallinisches Pulver aus, was durch noch maliges Auflösen in heissem Wasser u. s. w. gereinigt wurde es hatte einen schwach süssen Geschmack, verbrannte leich ohne Rückstand. Was in dem Wasser aufgelöst blieb, gabeim Verdampfen eine weisse krystallisirbare Masse, deren Auflösung sich folgendermaassen verhielt: Quecksilberoxydulnite wurde reichtich weiss gefällt, salpetersaures Silber nur gerieg und die Trübung löste sich in Salpetersaure auf. Hydrothion-kali, Chlorcalcium, Chlorbaryum, Chlorplatin, Bletacetat verhielt ten sich indifferent, ebenso die Reactionspapiere.

Die verdampfte Auflösung hinterliess einen weissen krystal-Hnischen Körper, der bis auf eine geringe Menge Asche, welche alkalisch reagirte, aber nicht Kalk enthielt, verbrannte. Zu Zeit des Melampyrum nemerosum werde ich den Gegenstad weiter verfolgen, und darüber Bericht erstatten.

4) Zur Darstellung der farbigen Weingeistflammen.

Vor längerer Zeit führte ich an, dass die Strontianspir tusfamme recht schön gerathe, wenn die Auflösung auf ch Bäuschehen Amianth (Asbest) gegossen, und dann entzünde werde. Noch bequemer und schöner ist der Collegienversuch wenn man die Ashestfäden zu einem Docht macht, das eine Ende in eine Glasröhre steckt, damit es ein vorrätbiges Utensil werde, das andre fächerartig entfaltet, und gegen die Wein geistlampe des Acolipils hält. Man kann zugleich zeigen, wie das Farbige nach dem Innern der Flamme verschwindet, nach dem Rande bin wieder zum Vorschein kommt, wie es and bier bei völliger Trockenheit aufhört, aber beim Benetzen wied derkehrt. Auch die übrigen farbigen Flammen lassen sich so recht bequem und schön zeigen. Diese Methode dürfte auch die weitere wissenschaftliche Untersuchung der farbigen Flammen erleichtern. Gern gebe ich zu, dass die bunten Weingeistfammen nach der Vorschrift von Dr. M. Meyer imposanter sind. Vergi. Erdm. Journ. XVI, p. 437.

5) Moschusgeruch bei der Kermesbereitung.

Behufs einer Demonstration der Kermesbereitung bei meinen Verlesungen, wurde ein Gemenge von Spiessglanz, NoArbonat und (gewöhnlichem Stangen-) Schwefel, nach dem Grenes. Pharmacie verzeichneten Verhältniss, zusammenhmolzen, was jedoch nicht vollkommen bewirkt wurde. Die Osung dieser Masse roch nach dem Fistriren sehr merklich Moschus, der durchaus nicht etwa von aussen kommente. Es glückte nicht, diesen Geruch wieder hervorzusen.

6) Zur Chemie des Arseniks.

Wenn ich mich recht erinnere, hat vor kurzem Pfaff anbeu, dass Schwefelarsenik durch kochendes Wasser allig zerlegt werde, Schwefelwasserstoffgas entwickle, und
nige Säure an das Wasser abtrete. Diess ist ganz richtig,
schon Decourdemanche hat dieses beobachtet und betet, s. Fechn, Rep. d. anorg. Chem. Suppl. I. p. 53; ich
gefunden, dass diese Veränderung, im Uebrigen eine sehr
chränkte, sowohl die natürliche als künstliche, sowohl die
nassem als trocknem Wege dargestellte, vollkommen ausmachene Verbindung trifft, und hege die Meinung, dass mit
er Zersetzbarkeit die Giftigkeit des sonst unaufföstichen Schweseniks in Beziehung steht; vergl. meine Chem. d. Rechtste, p. 251.

7) Zur Chemie der Pigmente.

Wenn man frische Veilchenpetalen locker ausstreut, und 46 — 40° R. unter einer Glocke mittelst Chlorcalcium trock-darauf zu Pulver zerreibt, und dieses luftdicht verschlieset, hat man das beste Mittel, das Veilchenpigment zu jeder Zeit für immer zu haben; auch entwickelt sich aus so getrock-Veilchen der schönste Veilchengeruch, wenn sie mit Wassu einem dünnen Brei angerührt werden, und dieser ein Weilchen gestanden hat.

6) Wasserdichter Holskilt.

Die Verbandlungen des Vereins zur Beförderung des Gefolleisses in Preussen enthalten in der 6. Lieferung von 1835
ende von E. hohen Verwaltung für Handel, Fabrication und
wesen mitgetheilte Prüfung eines, vom Oberthierarzt Dorn
fürtingen bei Stuttgart erfundenen wasserdichten Holakitts:

Der geehrte Verein zur Beförderung des Gewerbsleisses empfängt hierbei ein mit einem von dem Oberamtsthierarzt Dorn erfundenen Holzkitt wasserdicht gemachtes Gefäss. Das Resultat der damit vorgenommenen Prüfung ist folgendes:

Zuerst wurde versucht, ob sich der Kitt in kochenden Wasser lösen würde. Es wurde das Gefäss mit solchem gefüllt und beobachtet, bis das Wasser kalt wurde; allein keine Veränderung war zu bemerken. Dann trocknete man das Gefäss wieder ab und liess es, mit kaltem Wasser gefüllt, mehrere Tage lang stehen; auch hierbei wurde keine Veränderung wahrgenommen. Das Gefäss wurde hierauf vier Wochen lang auf einem geheizten Stubenofen aufbewahrt, wodurch die Reife sehr locker wurden und der Boden anfing, in der einen Fuge auswendig sich von einander zu spalten. Als demnächst Wasser hineingegossen ward, liess es dasselbe dennoch nicht auslaufen. Es wurde sodann abermals vier Wochen hindurch der Wärme ausgesetzt, wieder einer Wasserprobe unterworfen und bewährte sich auch hierbei.

Da hiernach der Holzkitt Dorn's für ein gutes Mittel zu halten ist, hölzerne Gefässe vor dem Zerlechzen zu schüzzen, und der Erfinder sich zur Mittheilung der Bestandtheile und der Mischungsart seines Kittes, so wie des Verfahrens bei Anwendung desselben gegen ein Honorar bereit erklärte, so wurde ihm solches gewährt. Die in Folge dessen eingegungene diessfällige Beschreibung wird dem geehrten Verein zur etwanigen Benutzung überreicht.

Beschreibung der Bestandtheile und der Mischungsart des Kitts.

Man kocht 8 Loth thierischen Leim mit einem Schoppen (oder ½ Maass) Quell- oder Flusswasser zu einem starken Leim, der sich, zwischen zwei Finger genemmen, so dick wie Fett fühlen lässt; überhaupt von der Stärke, wie ihn der Tischler als starken Leim häufig gebraucht. Hat der Leim diese Consistenz erreicht, und ist er vollkommen aufgelöst, so werden demselben 4½ Loth Leinölfirniss beigemischt, und das Ganze noch etwa 2 bis 3 Minuten unter beständigem Umrühren gekocht. Der Leinölfirniss wird auf die bekannte Weise aus altem, reinem Leinöl und ½ gepülverter Bleiglätte durch Kochen bereitet.

Mit dem so dargestellten noch helssen Kitt werden die Fra-🎳 der Dauben eines Wasserfasses, oder eines andern zu verenden Gegenstandes, bestrichen; bei Kufen, oder andern runbölzernen Wasserbehältern wird eine Daube nach der an-👚 in Reifen aufgesetzt, und die bestrichenen Fugen an einer gedrückt. Sind alle Dauben aufgesetzt (was immer schnell verrichten ist), so werden etwa vier Reife so schnell als dich angelegt, angetrieben und somit die Fugen fest zusamgehalten. Nach 24 Stunden werden die Relfe wieder et-Josgeschlagen, und die Gurgel, in welche der Boden einast worden, ehe dieser eingelegt wird, mit dem Kitt gut michen, sodann der Boden in seine Lage gebracht. Hierauf iden die Reife wieder stark angetrieben, und das Gefäss man dann 48 Stunden stehen. Nach Verlauf dieser Zelt der Boden fest, alle Reife werden abgenommen, das Gevon aussen verputzt, und neue Reife, zwei oben und zwei on (statt sieben Reifen) angelegt; somit ist das Gefärs for-Besser ist es, wenn, che der Boden eingelegt wird, die 🟬en innen verputzt werden, weil der Boden bei dem Versen hinderlich ist. - Bei der Anwendung des Kitts auf Mel-Zimmerböden u. s. w. weiss der Techniker gelbst, dass er int dem Kitt bestrichenen Fugen, mit gewöhnlichen Leimzangen immengepresst bis zum Austrocknen des Kitts halten muss. Es ist gut, wenn der Firniss vorräthig gehalten wird, well Kitt, je älter derselbe ist, desto besser wird. - Ein Hauptwderniss ist noch, dass zu denjenigen Gegenständen, welche obigem Kitt wasserdicht gemacht werden sollen, ganz ausocknetes Holz genommen, dasselbe wenigstens noch acht be lang in einem eingeheizten Zimmer gehalten und warm acht werde, ehe man es mit dem Kitt bestreicht.

7) Manganreaction.

Herr J. v. Kraskowitz bemerkte hierüber in Poggen-

Oefters hatte ich käufliche Pottaschensorten sowohl als verednerlei Arten von Seifen zu untersuchen, und bemerkte,
nachdem die Pottasche im Platintiegel geschmolzen, oder
Seife (besonders Kallseife) verkohlt, eingeäschert und zu

Fins gebracht und auf die geschmolzene Salzmasse ein Tropfen verdünnter Salzsäure gesetzt worden war, derselbe sicht
mit einer feurig rosenrothen Aureole umgab, die aber verschwand, sobald man den Tropfen darüber gleiten liess, während sich ein neuer solcher Rand jedes Mal erzeugte, wo der
Tropfen Säure an die noch trockne Salzmasse grenzte. Bei näherer Untersuchung zeigte jede Salzmasse, welche diese Erscheinung darbot, einen Mangangehalt. Die Erklärung ergiebt sich
aus Mitscherlich's Untersuchungen über die Uebermangannättre.

Jedenfalls bjetet diese Erscheinung ein gutes Mittel dar, ist vielen Fällen die Gegenwart des Mangans ohne weitere Untersuchung nachzuweisen, indem sie ohne Zweifel auch in allen jednen Fällen anwendbar ist, wo Fossilien mit Kali, Natron oder Baryt aufgeschlossen werden und man die zusammengesinterte Masse in Chlorwasserstoffsäure auföst, wie es gewöhnlich der Fall ist.

8) Chinesische Tuschlinle.

Unter dem Namen chinesische Tuschtinte verkauft man in Berlin ein neues Schreibmaterial in Flaschen, deren Etikette lautet: "Non plus ultra! Chinesische Tuschtinte. Calcutta und London. Ohne Gebrauchsanweisung keine Anwendung! Haupt-niederlage für Deutschland bei E. Meyer et Comp. Berlin."

Der Haupthestandtheil dieser Tinte ist nach Herrn Hoft Trommsdorff's Untersuchung nichts anderes, als das in Handel vorkommende Blauholzextract.

Man kann diese Tinte nach Trommsdorff sehr einfach auf folgende Art bereiten. Man löst einen Theil des zerriebenen Blauholzextractes in 8 Th. kochendem Wasser auf, und setzt eine geringe Menge zerriebenes schwefelsaures Kupfer zu. In diesem Falle hat die Tinte einen bläulichen Schein und wird nach dem Trocknen tief schwarz, oder man setzt statt dieses Salzes eine geringe Menge Eisenchloridauslösung zu, in welchem Palle die Flüssigkeit mehr bräunlichschwarz aus der Feder stiesst. Man muss sich hüten, nicht zu viel von den metallischen Salzen zuzusetzen, weil sonst die Tinte sich absetzt,

(hachen de eigh auch leicht wieder aufrühren lässt. (Archiv d.

9) Tinctur zum Schwarzfürben grauer Haare.

Zu diesem Behufe wird in öffentlichen Blättern eine Tincpr angehoten, wovon das Fläschehen über 1 Fl. kostet. Aus elper Untersuchung derselben von Herrn Hofr. Brandes ergab
ach, dass sie ein alkoholischer, mit ätherischen Gelen, vorzügteh Lavendelöl, aromatisirter Auszug der grünen Schale der
Vallnüsse sei. Jedenfalls ist dieses Mittel, wenn es seinen
Zweck erreicht, der Gesundheit nicht nachtheilig, wie es mit
undern Mitteln zu gleichem Zwecke der Fall ist.

10) Einige Resultate bei der Compression von Salpetergas erhalten.

Von

J. H. NIEMANN in Alfeld. (Archiv d. Pharm. B. IV. Heft 1.)

In einer starken und weiten gebogenen Glasröhre wurde eine bedeutende Quautität concentrirte Salpetersäure mit Quecksilber in Berührung gesetzt, und um, im möglichen Falle, das Stick-exydgas in einer tropfbarflüssigen Form zu erhalten, über den beiden Körpern nur ein sehr kleiner Raum gelassen, in welbem das resultirende Gas comprimirt, recht gut einen Druck von 150 bis 200 Atmosphären auszuüben vermochte.

Als durch das entbundene Salpetergas der Druck bis zu zwei Atmosphären gestiegen war, zeigte sich der merkwürdige Umstand, dass sich der Druck nicht mehr vermehrte; ich glaubte dieses der fast noch reinen Salpetersäure zuschreiben zu müssen, da diese das Vielfache ihres Volums Salpetergas zu absorbiren vermag; als aber nach mehreren Tagen bei fortwährender Entbindung desselben der Druck noch nicht größer war, blieb kein Zweifel, dass es ein eigenthümlicher Charakter des salpetersanren Quecksilberoxyduls sei, das Gas bei einem doppelten Atmosphärendrucke zu absorbiren, und zwar in einem ausserordentlichen Grade; der Versuch bestätigte seibige ich eine ½0 Cubikzell betragende Gesblase durch eine

Krystallisiren mit Quecksilber gesättigte Salpetersäure steigen, so verschwand sie gänzlich darin, ehe sie einen Weg von 8 Zoll zurückgelegt hatte. Nachher setzte sich die ganze Röhre voll Krystalle des salpetersauren Quecksilberoxyduls, welche nach und nach in basisches Oxydnitrat übergingen, ohne den geringsten Einsluss oder Veränderung zu äussern.

Ganz anders ist der Erfolg, lässt man Salpetersäure auf Kupfer wirken; rasch steigt der Druck, ohne dass man Absorbtion bemerkt, doch tritt hierbei ein Phänomen ein, merkwürdiger wie jenes des Quecksilbersalzes.

Als ich zum ersten Mai wieder zu der Röhre kam, in welcher sich die beiden genannten Körper befanden, sand ich bei 20 Atmosphären Druck oben auf der dunkelgrünen Kupferauslösung eine noch dunklere, fast schwarze, 2 Linien hohe Schicht eines eigenthümlichen Körpers, dessen Eigenschaften, so weit ich sie beobachten konnte, folgende waren:

Schwimmend auf der Kupfernitratlösung hatte diese Substanz, sowohl im restectirten, wie im durchfallenden Lichte eine schwarze, sich ins Stahlgrüne neigende Farbe. Mit der Kupferauslösung geschüttelt, zertheilte sie sich in unregelmässige Flöckehen, welche sich keinesweges zu runden Kügelehen bildeten, sondern langsam auf der Oberstäche sich wieder vereinigten; in den leeren Schenkel gegossen, siel es auf einmal hincin, wie ein Coagulum, als hätte es eine breiige Consistenz.

Das specifische Gewicht scheint 1,0 bis 1,2.

Das merkwürdigste Verhalten ist das gegen Wärme. Ich nahm den Theit der Glasröhre, wo sich diese Substanz befand, in die Hand, und setzte den leeren kurzen Schenkel derselben der freien Luft von + 60 R. Temp. aus: Tröpfehen von der herrlichsten blaugrünen Farbe rannen herab, und bildeten unten die schon beschriebene Substanz, die durch die Destillation, welche leichter als wäre es Aether gewesen, geschah, nicht im Mindesten verändert scheint. Das Auffallendste ist die Ueberführung des Kupfers, von dem jedenfalls die grüne Farbe herrührte, bei dieser niedrigen Temperatur. Den zweiten Bestandtheil zu erfurschen war nicht möglich, weil diese Verbindung beim Oeffnen der Röhre verschwindet.

Ob es eine Verbindung von salpetriger Säure mit Kupfer, ausgeschieden durch Sättigung der Salpetersäure mit Kupfer,

des Stickexyduls mit letzterem sel, muss ich duhin gestellt lassen.

Wenn der innere Druck über 50 Atmosphären steigt, verrindet diese Substanz nach und nach gänzlich.

Die Atmosphäre ist übrigens ungefärbt. Obsebou ich Röhhabe, in denen der innere Druck über 60 Atmosphären ist,
sich so viel Salpetergas entbunden hat, dass der innen
unde Druck das 60fache des gewöhnlichen Atmosphärenks ist, so zeigt sich dennoch nichts einem in tropfbarflüss Form übergegangenem Gase Analoges.

M Apparat zur Schmelzung des Bernsteins, und volunung der Säure und des Octs ohne Vertust den Gefässe.

Yon

J. BESCHERER,

wer der Naturk. am Blochmann-Vitzthum'schen Gymnasio:
(Hierzu Tab. I.)

Längere Zeit hindurch bediente man sich gläserner Rezien zur Schmelzung des Bernsteins und Gewinnung der sich wei entwickelnden Educte und Producte, musste aber fast jest Mal nicht nur die Retorte verloren geben, sondern es wurde ich der Rückstand, wenn nicht ganz verkohlt, doch so stark nitzt, dass anstatt einer braunen, in den meisten Fällen eine unschwarze bis schwarze Masse zum Vorschein kam. Um wehl dem Verluste der Retorte zu entgehen, als auch eine viel als möglich lichtbraune Masse, nebst der Säure und dem zu erhalten, bediene ich mich eines Apparats der aus folsieden Theilen besteht:

Em aus starkem Kopferblech gefertigter Cylinder a hat en nur wenige Zoll vom untern Ende entfernten, aus gleism Material durchlöcherten Boden a, dessen Oeffnungen aber 1/8 Zoll im Durchmesser sein dürfen. Dieser dient zur hahme des Bernsteins, und kann nach der Menge, die man einmal schmelzen will, mehr oder weniger lang sein, doch ht über 8 Zoll im Durchmesser halten, weil gegentheils der natein nur an den Seitenwanden schmilzt. Dieser Cylinder ansserhalb 4 Zoll unter dem innern Boden mit einem, aus

von 5 Zoll Breite, und sein Rand von 4 Zoll Höhe, sind beid mit ½ Zoll grossen Löchern versehen, und dient als Kohlenbecken. Unterhalb des Kranzes erweitert sieh der Cylinder und sohlieset an seinem Rande genau auf ein aus Kupferblech gefertigtes Gefäss b. Am entgegengesstzten Ende des Cylinder passt ein kupferner Deckel c, mit kurzer angelötheter Ansatzeröhre γ, von gleichem Material, genau auf denselben, und letztere setzt sich in eine gläserne Röhre δ fort, die mit ihrem unter einem stumpfen Winkel gebogenen Ende sich unter die Oberfläche vergeschlagenen Wassers in einem passenden Gefänd verlängert.

Soll der Bernstein zur Bereitung des Bernsteinstraisses geschmolzen werden, so wird der Cylinder mit ersterem bis ober angefüllt, mit Deckel und Untersetzgefüss verbunden, und alle Fogen mit einem Lutum aus Lehm und Gerstenspreu verstrichen, die dann noch mit einigen Lagen aus demselben Lutum, auf Leinwandstreifen gestrichen, überdeckt werden. Auf gieiche Weise verfährt man mit der glüsernen Röhre. Ist diess. geschehen, so lässt man den ganzen Apparat einen Tag austrocknen, schüttet dann Kohlen auf den Kranz, und erhitzt das Ganze so lange, als sich noch Saure und Oel in der Röhre zeigen. Sollte sich die Röhre mit Säure verstopfen, was häufig eintritt, so wird man diese natürlich mit einer untergehaltenen Kohle zum Schmelzen und Herabsliessen nöthigen. Audiese Art erhält man einen Rückstand von Bernstein, von de gewünschten braunen Farbe, der sich vollkommen in Oelen aufläst, erhält Säure und Oel und hat keinen Verlust an Gefässen

12) Ueber die Gebläse mit heisser Luft.

In Bezug auf den in diesem Journal Bd. IV. 8. 202 mitgetheilten Aufsatz über die Anwendung erhitzter Gebläselust von
Sobole wak oy, theilt Herr Dr. Buff in Poggendor stannalen 1836, No. 1 einige Bemerkungen mit. Der Herr Verst
bemerkt, dass die von Herrn Sobole wak oy ausgesprochenen
Ansichten eines ziemlich allgemeinen Beifalls zu geniessen scheinen, obwohl es im Grunde keine sehr grosse Sachkenntniss erfordere, um einsehen zu können, dess in jenem Aufsatze ei-

go an sich richtige Krfahrungssätze in eine aurichtige Vertudung gebracht worden seien.

Es hat allerdings, fährt er fort, seine Richtigkeit, dass ich in schlecht ziehenden Oefen keine sehr hohe Temperatur otwickelt; einmal weil bei schlechtem Zuge überhaupt wenig auft mit den Kohlen in Berührung kommt, dann weil von der ugeströmten Luft der grüsste Theil, indem er nicht die zu biner vorläufigen Erwärmung erforderliche Hitze vorfindet, gar beht zur Verbrennung gelangt.

Auf einen Hohofen angewendet, aussert dieser an der ricksamsten Stelle unverbrannte Theil des zugestrümten Winles, indem er böher steigt, eine sehr nachtheilige Wirkung; unn er verzehrt Kohle und enfhindet Wärme an solchen Stelun, wo ersteres offenbarer Verlust ist, letzteres aber leight eine Verschlackung der noch nicht reducirten Erze bewirkt.

Gut ziehende Oefen entwickeln mehr Wärme als schlecht behende, einmal weil bei gutem Zuge mehr Luft mit den Kohen in Berührung kommt, zweltens weil die zuströmende Luft, welche zu einer raschen vorläufigen Erwärmung mehr Hitze vorfindet, vollständiger verzehrt wird. Besonders wegen des eizteren Grundes treten bei Hohöfen, in welche der Wind durch warke Pressung eingetrieben wird, die vorerwähnten Uebelstände weniger leicht ein.

Non steht bei unseren Gebläsevorrichtungen in der Regel in eine gewisse Kraft zu Gebote, so dass man die Dichte der lieft nicht vergrössern kann, ohne verhältnissmässig von der nantnüt zu opfern; d. h. um mit stärkerem Drucke blasen zu lännen, müssen engere Düsen angesetzt werden. In so fern ist also freilich wahr, dass bei Anwendung geringerer Luftzessen ein grösserer Effect erhalten werden kann. Allein diezur grössere Effect (nämlich die grössere Wärmeentbindung) ist veder der geringeren Masse an und für sich, noch ihrer verströsserten Schnelligkeit an und für sich (wie Herr Sohowiewskoy zu glauben scheint), sondern nur dem Umstande zuschreiben, dass ein gewisses eingetriebenes Quantum Luft an wirksamsten Stelle vollständiger verzehrt wird.

Heisse Luft ist dünner als kalte von gleicher Spannung, bei ungenehtet erstere eine grössere Ausstussgeschwindigtekt besitzt als letztere, so strömt doch von dieser in gleicher Zeit und durch Oessnungen von gleicher Weite mehr als jener. In der That findet man, dass viele Hüttenmänner, will 🌬 che durch die neuere Betriebsmethode Vortheile erlangten, w tere Düsen angesetzt hatten. Die vorbin angedeuiete Um warum durch grössere Schnelligkeit die Verbrennung klade ger wird, fällt also hier weg; denn von dit heises Li kommt mit jedem einzelnen Koblenstücke eine geringere Mul in Berührung, als in gleicher Zeit von der kalten Luft. die Vortheile der neueren Methode können nicht in der will grösserten Schnelligkeit der heissen Luft ihren Grund bild Vielmehr haben wir gezeigt, dass der Nutzen einer vorläuß Krhitzung des Windes zu seiner Kntzündungstemperatur zum Tie gerade darin liegt, dass er alsdann einen guten Effect gill welbst ohne eine grosse Geschwindigkeit zu besitzen; wir ist ben durch directe Versuche nachgewiesen, dass man gege wärtig einen Theil der Kraft, welche sonst zur Herverbriegut des nöthigen Drucks verwendet wurde, ersparen, oder vorlie hafter anwenden kann, um dem Ofen ein grösseres Luftquai tum zuzufähren.

Der russische Techniker hätte übrigens nicht nöthig gehabt, den deutschen Hüttenmännern das Gebeimniss der Att wendung des Manometers zu lehren. Der Besuch irgend F ner wohl eingerichteten Eisenhütte würde ihn beiehrt habt dass auch unsere Eisenschmelzer dieses Instrument zu schätze wissen und fortdauernd benutzen, dass sie abwechselnd bil mit grösserem, bald mit geringerem Drucke, bald mit englig bald mit weiten Düsen blasen, je nachdem es gerade die Ust stände erforderlich machen. Er würde aber auch gehört 🕍 ben, dass, je nach der Beschaffenheit der Holzkohie, eine gewisse Pressung nicht überschritten werden darf, weil sest durch die mechanische Gewalt des Windes, die Kohlen von de wirksamsten Stelle weggestossen und zertrümmert werden, mit dadurch der regelmässige Gang des Ofens unterbrochen with Verstärkung der Pressung ist also nur bis zu einem gewisst Grade vortheilhaft, und Herr Sobolewskey kann versichet sein, dass kein verständiger Hüttenmann diese Grenze sussimitteln unterlassen hat.

Dennoch haben sehr unterrichtete Hüttenmänner durch heist Luft namhaste Vortheile erlangt.

Bemerkungen über die Bildung einiger Eisenerse.

Herr A. Kindler in Grüncberg bemerkt über diesen Getand in Poggendorff's Annalen 1836, 1 Folgendes:

Auf Sandbergen, die mit Nadelholz bewachsen sind, beat man am Abhange, wo tiefer liegende Quellen Bergstürze mlassen, folgende Erscheinung. Abgestorbene Wurzeln ziesich durch den mit Kisenoxyd auf der Oberstäche bedeckten ezsand, der dadurch gelb gefärbt erscheint, und sangen das arch sinternde Regenwasser ein. Es wird so ein Verweesprocess begünstigt, durch welchen eine Säure gebildet rien muss, welche das Eisen als Oxyd oder Oxydul reichaufzulösen vermag, denn man sieht den Sand in wonig inten völlig weiss erscheinen. Die Wirkung ist eben so aufnd wie das Auswaschen eines gefärbten Quarzsandes mit 📦 oder Schweselsäure; sie ersordert nur längere Zeit. Anwird die zunächst um die Wurzel liegende Sandschicht alich, dann rosenroth, endlich weiss. Die Wirkung von elzwei Linien dicken Wurzel erstreckt sich auf 1 bis 2 Zoll chmesser, man sieht im Sommer ganz entfärbte Sandeylinauch theilweise entfärbte. Bine starke vermodernde Wurwelche so gelagert liegt, dass hinreichende Wassermengen archiltriren können, muss eine sehr bedeutende Sandschicht wrben. Wer Gelegenheit hat einmal die Beobachtung zu ma-, findet später dieselbe Erscheinung überall wieder, und 📑 bei jedem Gange in Wäldern und Gärten unter vermodern-Laube den entfärbten Sand. Wird eine verwesende Wur-Mand gefärbter Sand oft mit reinem Wasser angefeuchtet. 🚺 das abfiltrirende Wasser auf Eisengehalt geprüft, so findet 💐 von demselben nichts; erst nach dem Verdunsten und Ausen des Rückstands ist er nachweisbar.

Steigt man von den Anhöhen herab und sucht die ersten ern der Tagquellen auf, so bemerkt man Folgendes. Das ser sintert langsam aus den Sandschichten hervor, die durch darunter liegende Lehmschicht zur Ansammlung des Wassich eignen; reichliches Moos und anderer Pflanzenwuchs bert hervor; oft fällt das Wasser von einem Blättehen auf andere, und bietet so der Luft eine sehr grosse Oberflädar. Mag es sein, dass die Einwirkung der Luft die Verdung des Eisens mit der organischen Säure zerlegt, eine

tasische unlösliche Verbindung abscheidend, oder das die lebenden Pflanzen der organischen Säure zur Ernährung bedürfen und somit die Trennung des Eisens bewirken, kurz grosse Mengen eines gelatinösen Eisenoxydschlamms umgeben die kleiset Quellen und bedecken den Boden.

Schwellen die Queilen bei anhaltendem Regenwetter an und treten so über den gewöhnlichen Stand ihrer Wasserhöhe, 🗱 wird der ganze unterdess angesammelte Eisenoxydschlamm aufgehoben, losgespült und so fortgerissen. Dieses trübe, gans mit dem leichten flockigen Schlamm angefüllte Wasser ergiest sich in die benachbarten Niederungen, wenn die niedrigen Uter des Baches es hier und da gestatten, und je nach der Beschaffenheit dieser Niederungen bilden sich abweichende Kisenoxydlager. Ist die Niederung flach, so trockuen Luft und Some das Wasser bald aus, und es bleibt eine pur dunne Schicht zurück, welche im baib trocknen Zustande in unregelmässige Scheiben sich trennt. Da der Rand derselben mehr der Einwirkung von Luft und Sonne ausgesetzt ist als die Mitte, so krümmt sich die Scheibe, denn der feuchtere Mittelpunct sizt. poch auf dem Boden, während der Rand schon gelöst ist. Aus der flachen Scheibe entsteht eine gekrümmte tiefe Schüssel Der erste kräftige Windstoss reisst diese los, rollt sie über den Boden hinweg und bildet so die hohle Kugel. Auf diese Weise entsteht das Bohnenerz, das innen hohl, also leicht, oft von Winde weit weggeführt, in der ganzen Umgegend zerstred wird. Ist die Niederung tiefer, und erlaubt ihre Lage eine ilter wiederholte Anfüllung mit dergleichen Eisenschlammwasser. so lagert sich der Eisenschlamm reichlicher und dichter ab, und die Zeit bildet jene mächtige Lager, welche die Hohofen Niederschlesions und der Lausitz mit dem grössten und bestet Theile der Eisenerze versorgen.

Immer liegen diese Massen näher an den Höbenzügen, welche zu ihrer Entstehung Veranlassung geben, als die Sumptund Wiesenerze. Diese scheinen nur da gebildet zu werden, wo nie eine Austrocknung des Bodens erfolgt. Zuweilen lagert sich diese letztere Art Erze auf den Boden von Bächen ab, die einen geringen Fall haben, so dass das Wasser zwat fortdauernd, aber langsam und spärlich über den mit Wurzels lebender Pflanzen bedeckten Boden hinwegrollt. Es bildet dans

die mit einer so grossen Menge lebender Wasserthiere anlit sind, dass es den Beobachter in Erstaunen setzt.

14) Verbesserte Stabeisenbereilung.

Herr Karl Schafhäutel erhielt in England ein Patent gewisse Verhesserungen in der Erzeugung von Stabeisen, turch es möglich werden soll, auch aus dem schlechtesten einen gutes Stabeisen zu erzeugen. Die Methode besteht im sentlichen in Folgendem: 3% Ctr. Robeisen werden mit der öhnlichen Menge von Schlacke im Puddelofen eingeschmol-

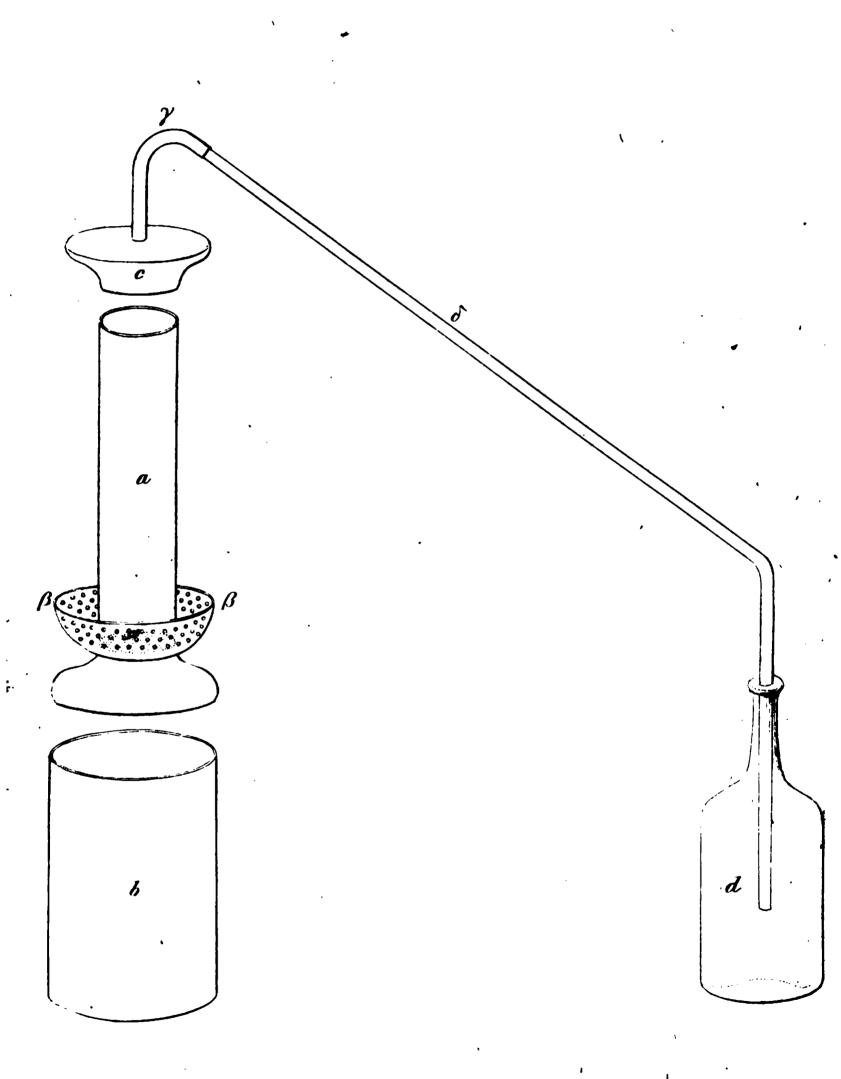
Man regiert das Feuer so, dass die Flamme hell und genug über die sliessende Oberstäche hinziehe, um dieselbe achten zu können. Sodann trägt man ein seingeriehenes und armtes Gemenge von 1¾ Psd. reinem Braunstein, 3¾ Psd. hasiz und 10 Unzen trocknem Töpserthon, in Zwischenräumen 1—2 Minuten, in etwa 12 Portionen zu einem halben Psumittelst einer cylindersörmigen Schausel, unter Umrühren Eisens, in den Osen ein. Das Metall schäumt ansangs stark und wird zuletzt trocken und sandartig, woraus es wie gehnlich behandelt wird. Zu härterem, für die Stahlbereitung endem Eisen wird nebst einer Partie der Schlacken, welche Walzen absallen, und gewöhnlichen Frischschlacken ein tenge angewendet, das nur halb so viel Braunstein enthält. 🌣

Hierzu bemerkt das polytechu. Journal Bd. 59. 317: Wir en früher das Verfahren der Herren Schafhäutel und hm mitgetheilt, um die geringsten Sorten Eisenerz und äusschlechte Boheisensorten, welche, gefrischt, bisher nur dechtes brüchiges Schmiedeeisen lieferten, beim Frischen ih beste zähe Stabeisen zu verwandeln. Noch ehe es bekannt de, dass sie sich hierzu eines Gemenges von Braunstein mit chsalz und Thon bedienen, womit das zu frischende Roheimen Puddel- oder Flammofen, nachdem es in Fluss gekomn, beschickt wird, machte Hr. Dr. Engelhart in seiner dersetzung von Dumas's Handbuch der angewandten Chemie 1. 1V. S. 714) den Vorschlag, beim Frischen des Einens

^{*)} Das Näbere s. Dingler's Journ. Bd. 59, 52.

den Salpeter zu versuchen, indem es aus theoretischen Grün den wahrscheinlich ist, dass die dem Stabeisen so schädlichen Stoffe, nämlich Arsenik, Phosphor, Schwefel und selbst Kohlenstoff durch den Salpeter vorzugsweise vor dem Eisen gänzlich oxydirt und in arseniksaures, phosphorsaures, schwefelsaures und kohlensaures Kali verwandelt werden, weil die Anwesenheit einer so kräftigen Basis, wie das Kali ist, die benannten Stoffe gewiss eben so leicht zur Säurebildung bestimmt, wie andrerseits z. B. die Gegenwart der Kieselsäure die Eisenoxydbildung ungemein befördert. Die Frischmethode mit Salpeter hat sich bereits auch beim Heerdfrischen durch die Erfahrung als ganz vorzüglich bewährt. *) Es wurde nämlich auf 23/4 Ctr. schlechtes phosphor - und schweselhaltiges Roheisen 1 Psd. Salpeter, und zwar 1/2 Pfd. beim ersten Rohaufbrechen, 1/3 Pfd. beim zweiten Rohaufbrechen, und das letzte Drittel beim Gaaraufbrechen aufge-Bei jedesmaligem Aufgeben des Salpeters wurde die Kohle sorgfältig ferne gehalten, damit der Salpeter blos mit dem Eisen in Berührung kommen konnte. Das erhaltene Stabeisen war von besonderer Güte. Der Salpeter befördert selbst das Frischen, und seine ohnediess kräftige Wirkung scheint durch Zusatz von der Hälfte seines Gewichts Kalk bei der Heerdsrischerei noch mehr erhöht zu werden, so dass dieses Eisenfrischverfahren durchaus nichts mehr zu wünschen übrig lassen wird. Ob bereits mit diesem neuen Verfahren auch Versuche im Puddelofen angestellt worden sind, wissen wir nicht; allein es unterliegt wohl keinem Zweisel, dass der Salpeter hierbei sich gleich nützlich erweisen wird, und zwar um so mehr, da ja beim Flammosenfrischen die Umstände noch viel günstiger sind, indem der Salpeter hierbei leichter mit allen Eisentheilen in Verbindung gebracht werden kann. — Es stehen uns also jetzt zwei Methoden zu Gebote, um aus schlechten Eisenerzen gutes Schmiedeeisen darzustellen.

^{*)} Allgemeine Zeitung vom 7. Februar 1836.



Journ f. prakt. Chem. B.7. H.3 w.4

. • • . • . . • ,

I.

Beiträge zur Kenntniss des Nickels,

YOU

OTTO LINNÉ ERDMANK.

I. Veber Bucholz's Nickelowgdul,

Wir kennen mit Bestimmtheit nur zwei Oxydatiensstuen des Nickels, das graue Nickeloxyd und das schwarze Hyeroxyd. Ein zweites Hyperoxyd, von grüner Farbe, soll nach
Thenard durch Behandlung von Nickeloxydhydrat mit Waserstoffsuperoxyd erhalten werden. Thenard selbst sieht inlessen seine Existenz noch nicht als hinreichend bestätigt an,
nod es ist die Vermuthung von Berzelius*), dass dasselbe
deh vielleicht nur durch seinen Wassergehalt von dem ersten
Hyperoxyde unterscheide, sehr wahrscheinlich. Das von Tuputti angegebene Suboxyd, dürfte wohl nur ein Gemenge von
Hetali und Oxyd sein.

Ausser diesen Oxyden aber schien nach den Versuchen von Bucholz **) noch ein Nickeloxydul zu existiren. Dasselbe soll sich bilden, wenn sublimirtes Chlornickel mit Kali oder Ammoniak zersetzt, oder wenn Nickeloxyd anhaltend mit Ammoniak gekocht wird. Bucholz beschreibt es als ein grangelbes Pulver, das sich in Ammoniak nicht auföst, ausser bei Zutritt der Luft, wobei en in Oxyd übergehen soll. Die von Bucholz erhaltenen Resultate sind zwar von den meisten übemikern als zweifelhaft angesehen, nber, so viel mir bekannt, die durch directe Versuche wiederlegt worden. Ich hielt es beshalb der Mübe werth, Bucholz's Versuche zu wiederholen.

^{*)} Lehrb. d. Chemie 3. Aufl. 3. 397.

^{**)} Gehlen n. allg. Journ. der Chemie Bd. 2. 300. Journ. f. prakt. Chemie. VII. 5.

25% Erdmann, Beiträge zur Kenntn. des Nickels.

keit wurde mit Salpetersäure sauer gemacht, und dann mit salpetersaurem Silber das Chlor als Chlorsilber gefällt. Letzteres wurde, nach dem Auswaschen, in einem Porcellantiegel geschmelzen. Sein Gewicht betrug 4,964 Gr. == 1,3245 Gr. Chlor.

Die Zusammensetzung des Chlornickels ist hiernach in 100 Theilen:

Diese Zusammensetzung entspricht ziemlich genau der Formel Ni Cl, wonach die Verbindung in 100 Theilen enthalten müsste:

Chlor . . 54,492 Nickel . . 45,508.

Wird das eingetrocknete wasserfrete Chlornickel in einer Retorte stark erhitzt, so entwickelt sich aus demselben etwas Chlor, es sublimiren sich, ohne dass eine Schmelzung eintritt, gelblichweisse, in Masse gesehen, goldgelbe, krystallinische, glänzende Schüppehen, die im Raume der Retorte umbersliegen und das Ganze geht in eine krystallinische, dem Musivgolde äholiche Masse über, die am Boden der Retorte aufsitzt, und nur da, wo sie mit dem Glase unmittelbar in Berührung steht, elnige grane Wärzchen von Nickeloxyd zeigt, während das Glas mit einem grünlichen Ueberzuge bier und da bedeckt erscheint. Die Entstehung des hier gebildeten Nickeloxyda ist indessen eben so wie die Entwicklung von Chlor, nur eine Folge der Einwirkung atmosphärischer Luft, denn in einem möglichst luftleeren Raume geschieht die Sublimation ohne Entwickelung von Chlor und ohne Bildung von Nickeloxyd. Wird das wasserfreie Chlorid dagegen an offener Luft erhitzt, so geht es allmählig unter Chlorentwickelung in ein graugrünes Pulver über, das mit kohlensaurem Natron geglüht, kein Chlor an letzteres abtritt, also blos Oxyd ist.

Unterbricht man die Sublimation, noch ehe das Ganze in die goldgelbe Masse übergegangen ist, ao findet man eines Theil des Chlorids vollkommen sublimirt, und in dem noch übrigen Theile finden sich überall kleine krystallinische Theile verstreut, so dass es das Ansehen hat, als babe das Chlorid, ohne eigentliche Sublimation, diese Formänderung erlitten, was auch mit

dem Ansehen der nach Vollendung der Sublimation am Boden liegenden Masse übereinstimmt.

Indessen lässt sich das sublimirte Chlornickel in der That nochmals sublimiren, und liefert dabei einen neuen Anflug von weissen oder goldgelben Blättchen, wodurch bewiesen wird, dass das Chlornickel wirklich durchaus sublimirbar ist, wenn auch seine Dämpfe, wie es scheint, nur bei sehr hober Temperatur bestehen können.

Das sublimirte Chlornickel wurde von Bucholz, welcher es zuerst genauer untersuchte, für die Verbindung seines Oxyduls mit Salzsäure gehalten, nach Lassaigne *) dagegen soll es Chlornickel im Maximo, dem Hyperoxyde entsprechend, sein, und auf 100 Nickel 200 Chlor enthalten, während er die Zusammensetzung des nicht sublimirten zu 90 Chlor und 100 Nickel angiebt.

Beide Angaben sind indessen unrichtig. Das Verhalten des sublimitten Chlornickels stimmt, mit der einzigen Ausnahme dass es vermöge seiner innigeren Aggregation schwerer löslich und schwerer zersetzbar ist, vollkommen mit dem des blos eingetrockneten Chlornickel überein. Es zieht an der Luft langmam Wasser an, wird feucht und färbt sich damit grün, in ausgekochtem Wasser löst es sich bei abgehaltenem Luftzutritt langsam, und erst nach einigen Tagen, mit grüner Farbe auf von Salpetersäure wird es unter Chlorentwickelung langsam zersetzt, mit Kali und Ammoniak verhält es sich, wie schon oben bemerkt, dem gewöhnlichen Chloride ganz gleich.

Die völlige Uebereinstimmung des blos eingetrockneten und des aublimirten Chlornickels wird endlich auch durch die Anabre bestätigt:

- 1) 0,535 Gr. des sublimirten Chlornickels wurden in Wasser gelöst und das Chlor daraus, nach Ansäuren der Fl. mit Balpetersäure, mittelst salpetersauren Silbers gefällt. Das geschmolzene Chlorsilber wog 1,161 Gr. = 0,2863 Chlor.
- 2) Eine ungewogene etwas feucht gewordene Menge sublimirtes Chlornickel wurde in Wasser gelöst, und das Nickelaxyd mittelst Kali gefällt. Es wog nach dem Glühen 0,463 Gr. 0,364 Nickel. Die vom Nickeloxyde abfiltrirte Flüssigkeit

^{*)} Annales de chimie et de phys. 21. 259.

854 Erdmann, Beiträge zur Kenntn. des Nickel.

gab mit salpetersaurem Silber 1,815 Gr. Chlorsilber = 445 Chlor.

Diess beträgt auf 100 Theile berechnet:

nach 1.					nach 2.
Chlor	, •	•	• •	54,458	55,049
Nickel	(aus d.	Verl.	berechn.)	46,542	44,951
				100,000	100,000

oder im Mittel aus beiden Analysen:

Chlor . . 54,754
Nickel . . 45,246
100,000.

wonach dasselbe, eben so wie das eingetrocknete Chlornicks, der Formel Ni Cl = 54,492 Chlor und 45,508 Nickel spricht.

III. Jodnickel.

Das Jodnickel ist bis jetzt noch ganz unbekannt gewesen*). Nur Lassaigne **) giebt eine kurze Beschreibung deselben, die aber durchaus nicht auf das von mir dargestellte Priparat passt.

Man kann Jodnickel theils durch directes Zusammenbrings seiner Bestandtheile, theils durch Auflösung von Nickeloxyd is Jodwasserstoffsäure und Eindampfen zur Trockne erhalten.

Auf ganze Stücken von Nickel wirkt Jod in der Wirm nicht merklich ein, erhitzt man aber pulverförmiges Nickel, wie es durch Reduction des Oxydes mit Wasserstoffgas erhalten wird, in einer Glasröhre, und leitet Joddämpfe darüber, so erhält mie eine eisenschwarze, metallischglänzende, stark blättrig krystil-

^{*)} Das dem Jodnickel entsprechende Jodkobalt ist bis jetzt elerfalls noch nicht dargestellt worden. Ich erhielt es, indem ich pulviges Kobalt, durch Reduction des Oxyds mit Wasserstoffgas erhaltet, mit Joddämpfen in einer Röhre erhitzte, als eine graugrüne, nich metallischglänzende Masse, die in der Hitze schmolz, ohne ein Sthmat zu geben. An der Luft zerfloss sie sehr schnell zu einer afangs grünen, bei fortdauernder Wasseranziehung roth werdender Flüssigkeit. Im Wasser löste sie sich mit rosenrother Farbe. In Wasserbade trocknete die Auflösung wieder zur dunkelgrünen Masse ein, die ebenfalls an der Luft zur anfangs grünen, dann rothwerdenden Flüssigkeit zerfloss. In absolutem Alkohol löste sich das Jodkobalt mit dunkelgrüner, in verdünntem mit hellrother Farbe.

^{**)} Annal. d. chim. et de phys. 21. 259.

linische Masse, die sich nicht schmelzbar zeigt, und die ein Gemenge von Jodnickel mit metallischem Nickel und Nickeloxyd ist, welches letztere indessen wohl nur wegen des nicht gehörig verhinderten Luftzutritts sich bildete. *) Wird dieses Gemenge in einer Röhre stark geglüht, so sublimiren sich daraus eisenschwarze, stark metallisch glänzende Blätteben, von reinem Jodnickel, welche die grösste Aehnlichkeit mit Kisenglimmer haben, sich fettig anfühlen, leicht auf der Haut ausstreichen lassen, und überhaupt, mit Ausnahme der Farbe, dem sublimirten Chlornickel sehr ähulich sind. Wird bei dieser Sublimation die Luft ausgeschlossen, so zeigt sich nur eine Spur von Joddampf, bei Lustzutritt aber entwickelt sich Jod, und die Oberlache des Glases färbt sich graugrün von Nickeloxyd. sublimirte Jodnickel wird an der Luft sehr bald feucht, und lêst sich in Wasser zur grünen Flüssigkeit auf, die ganz mit der Auflösung des Nickeloxyds in Jodwasserstoffsäure übereinstimmt. In absolutem Alkohol löst es sich langsam mit blassgrüner Farbe, leichter in wasserhaltigem. Die Auflösung wird durch Siedehitze beschleunigt.

Dampft man die wässrige Auflösung des Jodnickels, sie mag nun aus wasserfreiem Jodnickel oder durch Auflösung von Nickeloxyd in Jodwasserstoffsäure bereitet sein, zur Trockne ein, so zeigt sich anfangs an den nassen Wänden des Gefässes eine braune Färbung der anhängenden Flüssigkeit, und da wo sie völlig eintrocknet, ein schwarzer, metallischglänzender Ueberzug von wasserfreiem Jodnickel, der sogleich wieder bei Zutritt von Dämpfen sich rothbraun und grün färbt, und endlich wird der Rest der Flüssigkeit, bei einer gewissen Concentration, rothbraun, was recht gut auf einem Uhrglase im Kleinen beobachtet werden kann. Seizt man dann Wasser hinzu, so tritt die grune Farbe sogleich wieder hervor. Es gehört also diese rothbraune Farbe einem gewissen Concentrationsgrade der Auflösung des Salzes an. Dasselbe bemerkt man, wenn sublimirtes Jodnickel an die Luft auf Papier gelegt wird, es giebt erst rothe Flecke, die bei weiterer Wasseranziehung grün werden.

^{*)} Wird sie in Wasser geworfen so löst sich aus dieser Masse Jodnickel mit grüner Farbe, und ein Gemenge von Metall und Oxyd sleibt zurück.

256 Erdmann, Beiträge zur Kenntn. des Nickels.

Die zur Trockne im Wasserbade eingedampfte Auflüsig binterlässt eine schwarze, an der Oberfläche metallischglänzente Masse, die wasserfreies Jodnickel ist, und sich nur durch inte Form and leichtere Auflöslichkeit in Wasser, vom sublimiter Wird sie im verschlossenen Raume erhitzt, s unterscheidet. wandelt sie sich, auf ähnliche Weise wie das Chlornickel, ohte Spur von Schmelzung, gänzlich in das oben beschriebene kryatallinische Sublimat um, wobei nur Spuren von Joddampf ati zeigen. Geschieht die Erhitzung aber an offner Luft, so euwickelt sich viel Jod und es bleibt bei anhaltendem Erhitzen ein graugrünes Pulver zurück, das blos Nickeloxyd, und sielt, wie man vermuthen könnte, ein basisches Salz ist, dem ab 0,361 Gr. desselben, die dorch Glühen von Jodnickel an offen, Luft auf einem Platinschälchen erhalten waren, mit kohlensarem Natron im Platintiegel geglüht wurden, traten ale nur 🖦 wagbare Spuren von Jod an das Alkali ab.

Ich habe sowohl das sublimirte als das blos eingetrecktets Jodnickel der Analyse unterworfen, die Zusammensetzung beider aber ganz übereinstimmend gefunden.

Das Verfahren zur Zerlegung war folgendes. Das in Wasser gelöste Jodnickel, dessen Gewicht in der Regel vor den Versuche nicht bestimmt wurde, da es beim Wägen zu leich Feuchtigkeit anzieht, wurde in der Siedehitze mit Kali gefäll, um das Nickeloxyd abzuscheiden. Darauf wurde zur alkalechen Flüssigkeit salpetersaures Silberoxyd gesetzt, und nachte so viel Salpetersaure zugefügt, um die Flüssigkeit stark son zu machen, das Jodsilber ahfiltrirt, und im Porceilantiegel geschmolzen. Versucht man umgekehrt die Flüssigkeit vor det Zusatze des salpetersauren Silberoxyds mit Salpetersäure anzwähren, so fürbt sich die Flüssigkeit braun, es entwickelt uch deutlich Jodgeruch, und das Silbersals vermag das Jod nicht vollständig zu fällen, wedurch Verlust an Jod entstehen kann.

1) Eine Pertien ungeglühtes Jodnickel, dessen Gewicht nicht bestimmt wurde, gab Nickelexyd 0.198 Gr. == 0,156 Gr. Nickel und 1,245 Gr. Jodniber == 0,670 Gr. Jod.

Diens beträgt auf 100 Th. der Verbindung:

18,996 Nickel 81,144 Jod 180,000. Erdmann, Beiträge zur Kenntn. des Nickels. 257

B) Eine Portion sublimirtes Jodnickel gab Nickeloxyd 0,252 — 0,198 Nickel und 1,612 Gr. Jodsilber — 0,868 Jod

19,574 Nickel 81,426 Jod 100,000.

3) Eine andere Portion des sublimirten Jodnickels gab Nikloryd 0,234 — 0,1998 Nickel und 1,707 Gr. Jodsilber — 193 Jod oder in 100 Theilen

> 17,880 Nickel 62,120 Jod 100,000.

Man sieht, dass die Zusammensetzung des sublimitten Jodkels ganz mit der des blos eingedampften übereinstimmt und das Jodnickel durch die Formel Ni J repräsentirt werden wonach dasselbe zusammengesetzt sein müsste aus

> 18,95 Nickel 81,05 Jod.

Wird die wässerige Auflösung des Jodnickels bls zur Sydicke eingedampft, so giebt dieselbe beim Erkalten bläugrüne prismatische Krystalle, die unregelmässig zusammennofte Gruppen bilden und wasserhaltiges Jodnickel sind.
E Krystalle zerfliessen an der Luft sehr schnell. Den Waszehalt derselben bestimmte ich annährend, indem ich dieselzwischen Löschpapier stark auspresste, und eine gewogene
ge derselben im Glaskölbehen erhitzte, bis sich Spuren von
dämpfen zu zeigen begannen.

0,482 Gr. der möglichst ausgetrockneten Krystalle hintermen nach dem Erhitzen 0,351 Gr. trocknes Jodid, wonach krystallisirte Verbindung bestehen würde aus:

72,823 Jodnickel 27,177 Wasser

Wenn man berücksichtigt, dass den Krystallen offenbar Wasser mechanisch anhängen, und also der Wassergehalt zu groß ausfallen musste, so ist es das Wahrscheinste in demselhen 6 Atome Wasser (= 25,7 p. C.) anzumen, obwohl das gefundene Verhältniss sich mehr dem von Atomen Wasser nähert.

IV. Jodnickel mit Nickeloxyd.

Wird eine grössere Menge der Auflösung von Jodnickel

≱ă8 Erdmann, Beiträge zur Kenntn. des Nickels.

bei starker Wärme zur Trockne eingedampft, so hinterlässt die trockne Masse beim Zersicssen an der Luft, oder beim Ausssen in Wasser gewöhnlich eine kleine Menge einer rothbraunen, pulvrigen Substanz, und wenn diese bedeutend ist, zeigt die Flüssigkeit selbst eine mehr braungrune Farbe statt der grasgrünen des reinen Jodids, und einen saffranartigen Geruch wie die Auflösungen des Jod. Stärke wird davon violett gefärbt. Beim vorsichtigen Abdampfen entwickelt sie einen deutlichen Jodgeruch, und hinterlässt schwarzes Jodid, das sich dann mit hellgrüner Farbe ohne Rückstand in Wasser löst, wenn die Menge gering war. Grössere Mengen geben von neuen den rothen Rückstand. Dieser rothe Absatz wird von siedendem Wasser nicht merklich verändert, aber selbst nach langen Auswaschen und Trocknen riecht dasselbe beim Liegen an der Luft immer schwach nach Jod, so dass es schwer ist, denselben von gleicher Beschaffenheit zu erhalten.

In Essigsäure ist die Substanz mit gelbgrüner Farbe auflöslich. In Salpetersäure löst sie sich mit Eutwickelung von Joddämpfen, die Auflösung giebt mit Kali Nickeloxydhydrat.

In Ammoniak wird sie schmuziggrün, ohne sich merklich zu lösen. Mit Kali gekocht erleidet sie dieselbe Veränderung, die davon abfiltrirte Flüssigkeit enthält nachher den ganzen Jodgehalt. Vor dem Löthrohre mit Borax geschmolzen, giebt sie ein violettes Glas. Für sich geglüht hinterlässt sie Nickeloxyd.

Wahrscheinlich ist diese rothe Substanz eine Verbindung von Nickeloxyd mit Jodnickel, welche entsteht, indem ein Theil des Jodnickels beim Eindampfen zur Trockne, wobei zuletzt eine ziemlich hohe Temperatur augewendet werden muss, unter Mitwirkung der atmosphärischen Luft zersetzt wird und Jod abgiebt. In der That bemerkt man auch, dass die Gefässe, worin man das in grossen Mengen eingedampfte Jodnickel aufbewahrt, innerlich braun von freiem Jod beschlagen. Dasselbe zersetzt sich unter verschiedenen Umständen sehr leicht, und selbst wenn man eine kleine Menge von Jodnickellösung mit etwas von der rothen Substanz in einem Platinschälchen sieden lässt, so verändert sie bisweilen plötzlich ihre Farbe und wird hellgrünlichgrau. Dampft man die Flüssigkeit vollends zur Trockne ein, und übergiesst den Rückstand mit Wasser, so löst

tch das Jodnickel mit grüner Farbe und Zurücklassung von was Nickeloxyd.

Auch scheint die Zusammensetzung derselben nicht immer tieselbe zu sein. In einem Versuche, den ich aus Mangel an laterial nicht wiederholen konnte, gaben 0,198 Gr. in Salpe-ersaure aufgelöst, mit Kali gefällt und geglüht 0,083 Gr. Nik-teloxyd oder 41,8 p. C.

Ich versuchte endlich diese Verbindung künstlich hervorsubringen, was mir auch vollkommen gelang. Bringt man nämich Jod mit der Auflösung von Jodnickel zusammen, so löst
ich ersteres in reichlicher Menge mit braunrother Farbe auf,
wie es in den Auflösungen einiger Chloride ebenfalls geschieht. *)
Wird diese Lösung gekocht so entweicht das Jod darans und
be bleibt Jednickel zurück, das sich ohne Rückstand mit grümer Farbe löst.

Auf geglühtes Nickeloxyd äussert diese Auslösung keine merkliche Wirkung. Wird sie dag egen mit frischgefälltem Hydrate geschüttelt und besonders damit erwärmt, so fürbt sich dasselbe sogleich braunroth, und neue Mengen von Hydrat entstehen der Auslösung zuletzt ihren Gehalt an aufgelöstem Jod sognich, dass sie nur noch eine gelblichgrüne Farbe zeigt.

Wird kohlensaures Nickelaxyd mit jodhaltiger Jodnickelaufbeung erhitzt, so entwickelt sich daraus Kohlensäure, die man durch ihre Wirkung auf Kalkwasser erkenat, und die rothe Substanz entsteht ebenfalls, und bei Ueberschuss von koblensauem Salze läuft die Flüssigkeit zuletzt mit grüner Farbe ab.

Endlich kann auch durch Zusammenreiben des frischgefüllten Nickelbydrats mit Jodaussösung in Alkohol die braune Verbindung erhalten werden.

Die so dargestellte braune Substanz scheint sich durchaus nicht wesentlich von der zuerst beschriebenen zu unterscheiden, nur gelang es mir nicht, sie ganz frei von überschüssigem kohlensaurem Nickel oder Hydrat zu erhalten, wenigstens entwiktelte die mit dem kohlensauren Salze und grossem Jodüberschuste bereitete, beim Uebergiessen mit Salzsäure immer noch Kohlensäure.

Im Uebrigen stimmt das Verhalten mit dem der rothen

^{*)} Chlornickel lüst indessen kein Jod auf.

260 Erdmann, Beiträge zur Kenntn. des Nickels.

Substanz aus dem Jodnickel überein. Ammoniak und Kali färben sie grün, wobei indessen ersteres sich zugleich durch Aufnahme von etwas Nickel blau färbte. Die absiltrirten alkalischen
Flüssigkeiten entbalten Jod. Mit Kleesäure gekocht erhält man
kleesaures Nickeloxyd. Alkohol damit gekocht färbt sich nicht
und die Substanz geht in grünes Nickeloxydbydrat über. Getrocknet bis sie nicht mehr an Gewicht verlor und im Röhrchen vor dem Löthrohre erhitzt, gab die Substanz Wasser und
Joddampf und hinterliess Oxyd.

Mehrfach angestellte Analysen haben mich überzeugt, dast die Zusammensetzung dieser Substanz nicht immer gleich ist. 1,006 Gr. der, durch anhaltende Digestion von frischgefällten Hydrat mit ganz concentrirter Auflösung von Jod in Jodnickel im Uebermaass, bereiteten und getrockneten, wurden mit den Vierfachen ihres Gewichts an kohlensaurem Natron geglübt. Die geglühte Masse hinterliess, als sie mit Wasser ausgezogen wurde, 0,595 Grm. gelblichgrünes Nickeloxyd (= 0,468 Nikkel). Die alkalische abfiltrirte Flüssigkeit mit salpetersauren Silberoxyd und Salpetersäure versetzt, gab einen Niederschlag von Jodsilber, der geschmolzen 0,375 Gr. wog = 0,202 Jod.

In einem andern Versuche gaben 1,165 Gr. auf gleicht-Weise bereiteter Substanz mit Kalilösung gekocht 0,683 Gr. Nikkeloxyd (0,537 Nickel und 0,389 Jodsilber = 0,2094 Jod.

Auf 100 Theile giebt diess:

nach Vers. 1. nach Vers. 2. 59,5 Nickeloxyd 24,9 Jodnickel 23,17 Jodnickel 20,2 Jod 54,7 Oxyd 52,8 Oxyd oder 24,0 Wasser 20,8 Wasser 20,4 Wasser im Mittel: 94,0 Jodnickel 58,7 Nickeloxyd : 22,3 Wasser.

Andere Proben der Substanz, welche jedoch weniger sorgfältig bereitet waren, und wahrscheinlich viel freies Hydrat und kohlensaures Nickel enthielten, gaben beim Glühen in einem offenen Schälchen, wobei sich Joddämpfe entwickelten:

1) aus Hydrat bereitete Substanz 72,230%; 2) aus kohlensaurer Nickeliösung bereitete Substanz 65,754%. V. Ueber eine neue Classe von Nickelsalten.

Das Verhalten des Nickeloxyde und seiner Salze gegen amoniak, ist von Tuputti *) so sorgfältig untersucht und mührlich beschrieben worden, dass dadurch der Gegenstand nahe völlig erschöpft zu sein schien. Indessen habe ich mich ch eine wiederhelte Untersuchung desselben überzeugt, dass Hauptresultat, zu welchem Tuputti's Versuche geführt den, unrichtig ist, und dass er die Bildung einer sehr interesten Classe von Doppelsalzen, welche beim Auflösen der Niktralze in Ammoniak entstehen, gänzlich übersehen hat.

Behandelt man nämlich ein auflösliches Salz des Nickelds mit überschüssigem Ammoniak, so wird dasselbe bekanntzuerst, unter Ausscheidung von Nickeloxydbydrat, zersetzt, zuletzt auch das ausgeschiedene Hydrat verschwindet, und zu einer blauen Flüssigkeit aufgelöst wird, die Tuputti, h seinen Versuchen, für die Lösung eines Doppelsalzes aus Säure des angewendeten Salzes mit Nickeloxyd und Ammiak, gemengt mit Nickeloxydammoniak erklärt. Beim Zumenbringen dieser Lösung mit Alkohol scheiden sich daraus ae oder violette Flocken ab, werden diese aber mit Wasser waschen, so verwandeln sie sich nach Tuputti's Angabe Nickeloxydbydrat, woraus er schliesst, dass der Niederschlag ein Gemenge von Nickeloxydbydrat mit dem grünen Dop-Isalze von Nickeloxyd und Ammoniak gewesen sei. Diese und eliche Erfahrungen führten ihn endlich zu dem Resultate, alle neutralen Salze mit Nickeloxyd und Ammoniak grün ilen, dass sie blau werden durch Zusatz von überschüssigem amoniak, dass sich dieses aber nicht innig mit denselben vernde, so dass es keine krystallisirbaren Nickel - und Ammoakdoppelsalze von blauer Farbe gebe, wie diess beim Kupfer Fall sei.

Dieser Schluss ist jedoch nicht hinlänglich begründet. Tuatti scheint sich bei seinen Versuchen zum Auswaschen der,
den ammoniakalischen Lösungen der Nickelsalze durch Alhol erhaltenen Niederschläge, überall des siedenden Wassers
dient zu haben. In diesem Falle bleibt allerdings nur Nickelydhydrat auf dem Filter. Uebergiesst man aber den blauen
liederschlag mit kaltem Wasser, so löst er sich vollständig

^{*)} Ann. d. chim. 79. p. 154.

262 Erdmann, Beiträge zur Kenntn. des Nickels.

zu einer blauen Flüssigkeit auf, aus welcher, theils durch Aussetzen der Lösung an die Kälte, theils durch Abdampfen unter der Luftpumpe, blaue Salze anschlessen, die, wie die nachstehenden Untersuchungen zeigen, sich als Verbindungen von Nickeloxydammoniak mit einfachen Ammoniaksalzen betrachten lassen, und ganz verschieden von den bisher bekannt gewesenen Nickel – und Ammoniakdoppelsalzen sind.

Ich habe vor der Hand nur die Verbindungen, welche beim Auflösen des salpetersauren und schwefelsauren Nickeloxydes, so wie des Jod – und Chlornickels in Ammoniak entstehen, genauer untersucht.

1) Salpetersaures Ammoniak mit Nickeloxydammoniak.

Setzt man zu einer concentrirten Auslösung von neutralen 🚰 salpetersaurem Nickeloxyd in Ammoniak absoluten Alkehol, so bildet sich ein himmelblauer körniger Niederschlag, welcher sich mit concentrirtem Alkohol auswaschen lässt, in Wasser aber und verdünntem Alkohol sich leicht auflöst. Indessen ist die Ausbeute, welche man auf diese Art erhält, wegen der Löslichkeit des Salzes in verdünntem Alkohol nur gering. Leichter erhält man dasselbe, wenn die Auslösung des neutralen salpetersauren Nickeloxyds in Ammoniak der Frostkälte ausgesetzt wird. Es krystallisirt dann in ausgezeichnet schönen, saphirblauen, völlig durchsichtigen Octaëdern, zum Theil mit abgestumpsten Ecken, die wie die Alaunkrystalle zusammengehäus erscheinen, und bei Quantitäten der Auflösung von mehreren Kilogrammen bis zu ½ Zoll im Durchmesser erhalten werden In kaltem Wasser lösen sie sich leicht mit saphirblauer können. Farbe. Wird eine concentrirte Lösung des Salzes in Wasser zum Sieden erhitzt, so entwickelt sich Ammoniak und es scheiden sich grüne Flocken ab, die Zersetzung geht aber nur langsam vor sich und die Flüssigkeit behält noch lange Zeit ihre Erhitzt man jedoch eine verdünnte Lösung, so blaue Farbe. erfolgt die Zersetzung, wahrscheinlich vermöge der Verwandtschaft des Ammoniaks zum Wasser, sehr schnell und bei eintretender Siedehitze wird die Flüssigkeit, unter Abscheidung grüner Flocken, fast augenblicklich farblos. Die absiltrirten! grünen Flocken verhalten sich nach dem Auswaschen wie rei-: nes Hydrat; getrockuct und im Kölbchen erhitzt geben sie Wascht. Das davon absiltrirte verhält sich wie eine Ausstaung in salpetersauren Ammoniak. Der Lust ausgesetzt verwittern e Krystalle allmählig, unter Entwickelung von Ammoniak, und erfallen zu einem bläuliehweissen Pulver, das in seuchter Lust im Theil zersliesst. Werden sie in einem Glassöhrehen über Spirituslampe erhitzt, so schmelzen sie in ihrem Krystallesser, geben ausangs Wasser und Ammoniak, und bei stärerer Einwirkung der Hitze salpetrigsaure Dämpse, wobel sich igleich eine leichte Verpussung zeigt. Zuletzt bleibt reines lekeloxyd zurück. Aus Platinblech an der Lust erhitzt brennt schwarzen Bückstand von Nickeloxyd, wahrscheinlich mit inperoxyd gemengt.

Zur Analyse wurde eine Quantität des Salzes verwendet, bei schneller Einwirkung der Frostkälte sich als körniges liver ausgeschieden hatte, und nur sehr wenig mechanisch ageschlossenes Wasser enthalten konnte, von welchem sie erdiess durch Pressen zwischen Löschpapier und gelindes rocknen, so weit es ohne anfangende Verwitterung möglich ar, befreit wurde.

1,245 Gr. in Wasser aufgelöst und durch Kall im Sieden reetzt, gaben 0,340 Gr. Nickeloxyd. Die vom Nickeloxyde filtrirte Flüssigkeit wurde bis zu einem kleineren Volumen gedampft, und dann mit überschüssiger Schwefelsäure in eine etorte gebracht, an deren Hals ein Rohr befestigt war, das eine mit Barytlösung gefüllte, eiskalt gebaltene Vorlage münte, und die Flüssigkeit so weit abfiltrirt, bis der Rückstand artige Consistenz batte. Die Barytlösung wurde sodann langmart Trockne eingedampft, der Rückstand mit Wasser übernssen, und die Auflösung des salpetersauren Baryts von dem hwefelsauren und kohlensauren Baryt abfiltrirt. Mit Schwedsäure versetzt gab sie 1,043 Gr. schwefelsauren Baryt = 1,4837 Salpetersäure.

Zur Bestimmung des Ammoniaks wurden 1,237 Gr. des lzes in einem Kölbehen mit Kalilauge erhitzt, und das enteichende Ammoniak in verdünnte Salzsäure geleitet. Beim belampfen hinterliess dieselbe 1,050 Salmiak == 0,336 Ammo-lak. Das im Kölbehen ausgeschiedene Nickeloxyd wog 0,344 Gr.

Hiernach ist die Zusammensetzung des Salzes in 100 Theilen:

Nickelexyd (im Mittel aus 2 Vers.)	27,518
Ammoniak	27,161
Salpetersäure	88,890
Wasser (aus dem Verluste berechn.)	6,491
	100,000.

Diese Zusammensetzung entspricht sehr nahe der Forme

 $N H_3 \ddot{N} + N H_3 \dot{N} + H$ wonach das Salz in 100 Theilen enthalten würde:

			100.0.
Wasser		•	6,8
Balpetersä	ure		40,1
Ammoniak			25,8
Nickeloxy	d.		27,5

2) Schwefelsaures Ammoniak und Nickeloxydammoniak.

Wird krystallisirtes schwefelsaures Nickeloxyd in concertrirtem Ammoniak bis zur Sättigung aufgelöst, so erhält mei eine dunkelblaue Lösung, die in der Kälte nur schwierig mit nur bei grosser Concentration Krystalle absetzt. Lässt man die selbe aber unter der Glocke der Lustpumpe über Schwefelsam verdunsten, oder löst man den hellblauen Niederschlag welche Alkohol in der blauen Lösung hervorbringt, in möglichst we nig warmen Wasser auf, und lässt die Lösung erkalten, so de halt man ein blaues Salz in durchsichtigen, mehr oder wend ger deutlichen Krystallen, deren Form ein vierseitiges, rechtwinkliges Prisma, an jedem Ende mit zwei auf die schmälere Seiten des Prismas aufgesetzten Flächen zugespitzt, ist. De grösste Theil jedoch schieset blos in undeutlichen krystallinische Körnern an. Die Farbe der Krystalle, welche aus der concentrirten warmen Auflösung des mittelst Alkohol gefällten Sal zes beim Erkalten erhalten wird, ist rein donkelblau. Abdampfen der ammoniakalischen Lösung des schwefelsauren Nikkeloxyds unter der Luftpumpe erhält man dagegen ein mehr blatgrün gefärbtes Salz, was unstreitig nur von etwas eingeschlossener Mutterlauge herrührt, da diese beim Abgiessen, in Folg von Ammoniakverlust, blaugrün erscheint. Beide Salze babe indessen gleiche Form und Zusammensetzung. Gegen kalts und heisees Wasser verhält sich das Salz wie das vorige, den

das beim Sieden der Lösung sich ausscheidende Nickelydhydrat, auch nach dem sorgfältigsten Aussüssen, immer noch
was Schwefelsäure zurück. In Alkohol, selbst in verdünntem,
tes völlig unlöslich. An der Luft, so wie im luftleeren Raute, zerfällt es allmählig zu einem hellbläulichen Pulver. Im
bibeben über der Lampe erhitzt giebt es Wasser, Ammoniak
d schwefelsaures Ammoniak, und es bleibt ein graugrünes
dver, wahrscheinlich basisches schwefelsaures Nickeloxyd.

1,029 Gr. der blauen, aus der concentrirten Auslösung des durch ikohol niedergeschlagenen Salzes erhaltenen Krystalle wurden in em Kölbehen mit Kalilauge gekocht, und das entweichende montak in verdünnte Salzsäure geleitet. Das ausgeschiedene ekeloxyd wog 0,292 Gr. Die salzsaure Flüssigkeit, welche Ammoniak aufgenommen hatte, hinterliess beim Abdampfen 62 Salmiak = 0,244 Ammoniak. Aus der vom Nickeloxyd Stricten Flüssigkeit wurde durch Chlorbaryum, nach Antender Flüssigkeit, die Schwefelsäure als schwefelsaurer Baryt fült, der Niederschlag wog 0,927 = 3185 Schwefelsäure.

2,065 Gr. des blaugrünen, belm Abdampfen der Lösung schwefelsauren Nickeloxyds in Ammoniak unter der Luftpumerhaltenen Salzes gaben bei Zerlegung mit Kali und Fülger vom Nickeloxyde abfiltrirten Flüssigkeit mit Chlorbaryum 66 Gr. Nickeloxyd und 1,841 Gr. schwefelsauren Baryt 0,6326 Schwefelsaure.

Diess beträgt auf 100 Thelle:

nach	Vera.	1,	nach Vers. 2.
Nickeloxyd .		28,977	28,882
Schwefelsäure	,	81,000	30,653
Ammoniak .		28,712	(23,712)
Wasser (Verlu	st)	16,911	16,773.

Die Zusammensetzung dieses Salzes nähert sich hiernach der Formel:

N H₃ S + N H₃ Ni + 2H,

welcher die Zusammensetzung in 100 Theilen sein würde:

Nickeloxyd				29,8
Schwefelsäu	re			80,9
Ammoniak				26,4
Wasser		4	-	19,9
				100.0

8) Chlorwasserstoffammoniak und Nickeloxydammoniak.

Man erhält dieses Salz, wenn die Auflösung des wasserfreien Chlornickels in Ammoniakflüssigkeit entweder mit Alkohol gefäll, oder der Frostkälte ausgesetzt wird. Im ersten Falle wird es als ein helblaues Pulver erhalten, im letzten dagegen krystallisirt es, während die blane Flüssigkeit eine violette Farbe annimmt, is sehr schönen grossen undurchsichtigen Oktaedern, von blauer, etwas ins Violette ziehender Farbe, die theils völlig ausgebildt sind, theils abgestumpfte Ecken und Kanten zeigen.

In warmer Luft verwittern sie sehr bald und zerfallen 💥 einem gelben Pulver. Dieselbe Veränderung erleiden sie bein Austrocknen unter der Glocke der Luftpumpe über Schwefelsänre. In kaltem Wasser lösen sie sich unverändert auf. Von kochendem wird das Salz sehr leicht zersetzt, unter gleichet Erscheinungen wie die vorher beschriebenen. Das dabei sich ausscheidende Nickeloxydhydrat ist völlig frei von Chlor, und giebi in Salpetersäure aufgelöst, beim Versetzen mit salpetersauren Silber keine Trübung. Ueber der Lampe im Kölbchen erhitzt decrepitiren die Krystalle heftig, und zerfallen, ohne zu schmezen, anfangs zu einem gelben Pulver, während sich Ammonia mit einer Spur von Wasser, die indessen nur mechanisch eingeschlossen zu sein scheint, entwickelt. Später bildet sich 🛍 Andug von Salmiak im Rohr. Bei fortgesetzter Einwirkung der Hitze wird der Rückstand braun, und es aublimirt sich Chlornickel daraus, bis endlich nur graves Nickeloxyd zurück bleibt.

- 1) 1,455 Gr. des krystallisirten Salzes, welche zerriebe und zur Befreiung von anhängender Mutterlauge mit absoluten Alkohol gewaschen worden waren, gaben mit Kalilauge gekocht 0,462 Gr. Nickeloxyd. Die davon abfiltrirte Flüssigke lieferte, mit Salpetersäure und salpetersaurem Silber versetze 1,786 Chlorsilber == 0,4528 Salzsäure.
- 2) 1,370 Gr. des mittelst Alkohol aus der Lösung de Chlornickels in Ammoniak gefällten und mit Alkohol ausgewischenen pulverigen Salzes gaben auf gleiche Weise behandel 0,442 Gr. Nickeloxyd und 1,688 Chlorsilber == 0,4279 Salzesaure.

Diess giebt in 100 Thellen:

naci	h Vers	, 1.		nach Vei	d.	2.
Nickeloxyd			81,753	Nickeloxyd		32,262
Salzsäure			91,185	Salzsäure		81,240
Verlust (Am	monia	k)	87,113	Ammoniak		86,498
			100,000			100,000.

Diese Zusammensetzung nähert sich, wenn man berückchtigt, dass das Ammoniak aus dem Verluste bestimmt wurc, und dieser, bei der Unmöglichkeit, das Salz vollkommen von
nhängendem Wasser zu befreien, etwas zu hoch ausfallen
nüsste, sehr nabe der Formel;

N H4 CI + N H3 Ni.

Hiernach würde die richtige Zusammensetzung in 100 Theifolgende sein:

			100,0.
Ammoniak	4	•	31,7
Salzsäure			39,6
Nickeloxyd			84,7

4) Jodwasserstoffammoniak und Nickeloxydammoniak.

Versucht man Jodnickel in Ammoniak aufzulösen, so scheien sich anfangs weissliche Flecken in grosser Menge aus, die
ch selbst in der Wärme nur sehr langsam, anfangs mit röthcher, später mit hellblauer Farbe auflösen. Sobald aber diese
brbung eintritt, sieht man ein schweres krystallinisches Pulver
ch ausscheiden, das sich selbs in viel zugesetztem Ammoniak
ur schwer wieder auflöst. Wird die Flüssigkeit jetzt abfiltrirt,
schiessen daraus sehr schnell kleine glänzende Krystalle an,
sich unter der Loupe als vollkommne Oktaëder darstellen.
de Flüssigkeit entfärbt sich während der Ausscheidung dieses
rystallinischen Pulvers fast gänzlich, da das entstandene Saiz
kaltem Wasser beinahe unlöslich ist.

Dasselbe verhält sich der entsprechenden Chlorverbiedung chnlich, mit Ausnahme seiner geringen Löslichkeit im Wasser. Im Kölbechen erhitzt giebt es Ammoniak, es sublimirt sich Chlorwasserstoffammoniak, darauf wird der Rückstand schwarz, es entweichen Joddämpfe und zuletzt bleibt nur Nickeloxyd zurück,

268 Baudrimont, üb. Dehn-u. Hämmerbark. ein. Metalle.

das mit etwas Jodnickel verbunden zu sein seheint, indem es in Salpetersäure erhitzt Joddämpfe giebt.

Eine quantitative Analyse habe ich nicht angestellt. Die wahrscheinliche Zusammensetzung dürfte, der entsprechenden · Chlorverbindung analog, sein:

$H_4 J + H_3 Ni.$

Wahrscheinlich geben auch die unlöslichen Nickelsalze mit Ammoniak ähnliche Doppelsalze als die hier beschriebenen. Wenigstens scheint diess aus dem Verhalten des phosphorsauren Nickels hervorzugehen. Wird die blaue Lösung dieses Salzes in Ammoniak mit Alkohol versetzt, so fällt daraus ein hell bläulichgrünes Pulver nieder, welches mit Kali übergossen Ammoniak entwickelt. Wird die Lösung, statt sie mit Alkohol zu vermischen, blos vorsichtig mit einer Schicht von absolutem Alkohol übergossen, so scheidet sich das Salz sogar in deutlichen krystallinischen Körnern aus.

II.

Untersuchungen über die Dehn-und Hämmerbarkeit*) einiger Metalle, und über die Veränderungen, welche ihre Dichtigkeiten unter sehr vielen Umständen erleiden,

von

A. BAUDRIMONT.

(Annales de Chimie et de Physique T. 60. 1835.)

Die Operation des Drahtziehens besteht bekanntlich darin, dass man Metalldrähte vermöge eines ziemlich starken Zuges durch ein Zieheisen gehen lässt, wobei sie, nachdem sie hart geworden sind, noch eine Dehnung erleiden, bei der Operation des Auswalzens dagegen wird das Blech erst gestreckt und dann gehärtet. Da diese beiden Verfahrungsweisen Verschiedenheiten in den Härtegraden der Drähte und Bleche zur Folge haben, diese Verschiedenheiten aber aus den Veränderungen

*) Unter Hämmerbarkeit sollte man eigentlich die Eigenschaft der Kürper verstehen, sich unter dem Hammer auszudehnen, da dieselbe aber jetzt meist auf das Verhalten unter der Walze bezogen wird, so habe ich mich des Ausdrucks auch hier in diesem Sinns "adient.

Baudrimont, üb. Dehn-u, Hämmerbark. ein. Metalle. 269

des Volumens, und diese wieder durch die relativen Dichtigkeiten der Drähte bestimmt werden können, so glaubte ich
eine grosse Anzahl von Dichtigkeiten nehmen zu müssen, um
mir über diesen Umstand Gewissheit zu verschaffen. Um die
Volumveränderungen, welche die Metalle durch irgend ein bebebiges Härtungsmittel erleiden, kennen zu lernen, glühte ich
nie nach dem Härten wieder, mass dann ihre Dimensionen,
und bestimmte hieraus ihre Dichtigkeit.

Da man genöthigt ist, die Metalldrähte wieder zu glüben, wenn man sie allmählig durch immer kleinere Oeffnungen des Zieheisens gehen lassen will, so war es nicht unwichtig, Gewisshelt darüber zu haben, ob das Härten ihre Zäbigkeit verminderte, oder ob es sie so weit härtete, dass sie keine neue Volumveränderung mehr erleiden können. Zu diesem Behufe mass ich die Cohäsion einer grossen Menge von gehärteten und wieder geglühten Drähten auf die Art, dass ich sie durch Gewichte zerreissen liess.

Bevor ich jedoch weiter gebe, bemerke ich ein für alle Mal, dass die Versuche, die ich zur Bestummung der Dimensionen, Dichtigkeiten oder Zähigkeiten der Drähte anstellte, bei 140 geschahen. Zur blessen Bestimmung der Zähigkeiten jedoch schwankte die Temperatur zwischen 13 und 140; da aber die Drähte durch die beträchtliche Verlängerung, die sie vor dem Zerreissen erleiden, Veränderungen der Temperatur erfahren müssen, so geht deraus hervor, dass man in Ungewissheit ist, bei welcher Temperatur das Zerreissen vor sich ging.

Bestimmung der Dichtigkeiten.

Die Dichtigkeiten wurden mittelst eines gut schliessenden Fläschehens, welches bei mehr als hundert Versuchen nie Gewichtsveranderungen gezeigt hatte, bestimmt, sobald seine Temperatur und die des darin enthaltenen Wassers genau 140 war.

Rin luftdicht verschlossenes Fläschchen zog ich deshalb einem mit offener Mündung vor, weil es nomöglich ist, dass beim Abtrocknen des Fläschchens, wo man es berührt, nicht eine Temperaturveränderung von wenigstens 0°,2 und häufig weit darüber Statt fände, was dann einen sehr merklichen Irrhom zur Folge bat, da man das Wasser, welches durch diese

270 Baudrimont, üb. Dehn-u. Hämmerbark. ein. Metalle.

Temperaturveränderung aus dem Fläschehen fliesst, mit weg-

War es in einigen Fällen nöthig, die Dichtigkeiten der Metalldrähte zu bestimmen, ohne sie zu theilen, um theils die Wirkung der Feile, theils die der Blechscheere zu vermeiden, so bediente ich mich einer Röhre, die an einem Ende über der Lampe zugeblasen, und an dem andern wie eine gewöhnlicht Flasche verschlossen war, oder besser, ich bestimmte sie auch aus den Dimensionen der Drähte. Das Wasser der Fläscheher wurde alle Mal gewechselt, wenn die Metalle hineingebracht wurden, und seine Temperatur im Innern der Fläschchen vor neuem mittelst eines sehr empfindlichen und genauen Thermometers bestimmt, welches dann beständig in dem Wasser von 140 eingesenkt blieb.

Die Fläschehen und die darin enthaltenen Körper wurdes alle Mal binlänglich lange in den luftleeren Raum gestellt, un mit der Loupe das geringste Luftbläschen in ihrem Innera stemerken.

Bestimmung der Dimensionen der Drähte.

Die Dimensionen der Drähte, Querdurchschnitte und Längtwurden mit einem von Herrn Gambey graduirten Lineal bestimmt, welches einen festen Stützpunet und einen Schiebtmit einem Vernier hatte, der den zwanzigsten Theil eines Millimeters noch angab. Mit Hülfe der Lupe, und der genauen
Bekanntschaft mit jenem Instrumente, war es mir leicht, de
Zwanzigstel des Millimeters zu theilen, und so eine grössere
Genauigkeit in den Resultaten zu erhalten.

Da dieses Instrument meiner Meinung nach ausgezeichtet gut gearbeitet war, so glaube ich nur dadorch in einen Irrthus verfallen sein zu können, dass es mir nicht bekannt war, bet welcher Temperatur das Lineal graduirt worden war. Uchrigen besteht es aus einem Messing, dessen Zink- und Kupfermengen mir auch unbekannt sind, ein Umstand, der mich abgehaltet haben würde, eine Correction vorzunehmen, welche für die von mir unternommene Arbeit überflüssig gewesen sein würde.

Bestimmung der Cohäsion der Drähte.

Um die Cohasion der Drahte zu bestimmen, wurden se

Baudrimont, üb. Dehn-u. Hämmerbark, ein. Metalle. 271

nit jedem Ende an ein metallenes S festgemacht, und zwar auf die Art, dass sie, wie es beim Aufziehen der Pianofortesaiten geschieht, über einander gewickelt wurden. Dieses Mittel, die Drähte zu befestigen, ist so gut, dass niemals einer davon seinem Befestigungspuncte zerriss. Das obere S war an eiter unbeweglichen Eisenstange festgemacht, und an das untere wurde eine Art von Wagschale gehängt. Zur Belastung leser Schale wurde unterhalb eine hölzerne Schale angebracht, und hierein allmählig so lange granulirtes Blei gethan, bis der raht riss. Darauf wurde die hölzerne Schale mit dem darin thaltenen Blei, das untere S, und der noch daran gebliebene heil des Drahtes, so wie die obere Wagschale mit allen daran teh besindenden und vorher erwähnten Dingen sorgfältig gevogen.

Bei Drähten von sehr kleinem Durchmesser bediente ich ich einer von der vorigen verschiedenen Wagschaie, und zur elastung anstatt des Bleies, des Sandes.

Zugleich suchte ich eine gewisse Regelmässigkeit in der Belastung der Schale erforderlichen Zeit zu befolgen, alein diese Zeit war verschieden je nach der Grösse der zum berreissen der Drähte nöthigen Gewichte.

Um die durch das Verlängern des Drahtes bewirkte Tempraturveränderung zu vermeiden, und den Versuch unter den
unstigsten Umständen anzustellen, hätten diese Versuche an
mem Orte geschehen müssen, dessen Temperatur wie die else tiefen Kellers, unveränderlich gewesen wäre, ausserdem
ürde man auch eine beträchtliche Zeit zum Zerreissen der
brähte haben anwenden müssen, indem man nur ganz allmähg die Wagschale mit granulirtem Blei und Sand beschwerte;
herzu würden jedoch Apparate gehören, wie sie nicht zu melur Verfügung stehen.

emerkung über die befolgten Methoden, und über die Schlüste, die man daraus ziehen kann.

Da ich mehrere Fehlerquellen in allen den von mir angevendeten Verfahrungsweisen gefunden hatte, und die hierzu söthigen Correctionen neue Untersuchungen, oder Apparate ertordern, die ich mir nicht verschaffen konnte, so glaubte ich 278 Baudrimont, üb. Dehn-u. Hämmerbark. ein. Metalle.

nur aus einer grossen Anzahl von Versuchen Folgerungen ableiten zu dürfen.

Die Durchmesser der Drähte wurden wenigstens an drei, oft an vier und sechs Orten gemessen, und nur die Mittelzahl ans diesen Messungen habe ich in den Haupttabellen angeführt, da ich aus dieser Abhandlung alle die einzelnen Bestimmungen ausschliessen zu müssen glaubte, welche kein Interesse darbieten, als dass sie einen Beleg für die grosse Ungleichheit der gewöhnlichen Drähte abgeben.

Die Zahl der Dichtigkeiten, die in Wasser oder durch das Messen der Dimensionen der Drähte bestimmt wurden, übersteigt 120; dasselbe ist der Fall mit der Anzahl der zerrissenen Drähte.

Wurden die Drähte noch einmal geglüht, so geschah diest immitten von vorher geglühten Kohlen, oder in Strömen von trocknem Wasserstoff oder Kohlensäure, oder auch in einem sehr kleinen Luftraum. Diese Mittel wurden in Bezug auf ihrt Wirkungen durch die Cohäsion der Drähte und die Veränderungen in ihren Dimensionen verglichen. Zum Glühen der Drähte wurde niemals eine Temperatur angewendet, die über der Kirschrothglühhitze lag.

Bosc-d'Antic hat gesunden, dass Eisen immitten von Kohlen sich keineswegs bei der Rothglühhitze der Schmelzöses der Glashütten cementirte; ich wiederholte diesen Versuch, und drei Monate, während welcher die Temperatur beständig etwa über der Rothglühhitze erhalten wurde, reichten nicht hunden Eisendrähten die Eigenschaften des Stahls zu ertheilen während bei der Temperatur der Weissglühhitze Eisenstäbe von einem Centimeter Stärke, immitten von Kohlen innerhalb fünk Minuten in Gusselsen verwandelt wurden. Die Eisendrähte, mit welchen ich meine Versuche angestellt habe, hatten also bei ihrem nochmaligen Glühen zwischen Kohlen keine Veränderung erlitten.

Bezeichnungen der Metalte und Legirungen, die dem Versuche weterworfen wurden.

Es waren diess Eisen, Silber, Cadmium, Bl., Zinn, Mesning, eine Legirung aus 9 Theilen Silber und einem Theile Kupfer, und eine Legirung aus 4 Kupfer und 1 Zinn.

Baudrimont, üb. Dehn-u. Hammerbark. ein. Metalle. 273

Eisen. Die Versuche wurden mit neun Eisendrähten von verschiedenen Durchmessern, und mit gehämmertem Eisen anwestellt. Von diesen neun Drähten dienten blos dreie dazu, ihre bhäsion zu bestimmen, indem sie entweder unmittelbar oder ann erst zu dem Versuche genommen wurden, nachdem sie a der Luft, oder in Wasserstoff, oder in Kohlenaäure wieder veglüht worden waren; ein anderer diente dazu, die Verschieschheit kennen zu lernen, welche zwischen seinem Durchmesser und dem des Drahtzuges Statt fand. Die Dichtigkeit der brigen Drähte wurde vor und nach dem Glühen bestimmt, and nach dem Auswalzen, theils vor, theils nach dem Glühen.

Kupfer. Diess Metall wurde unter gleichen Umständen wie das Eisen dem Versuche unterworfen.

Silber. Die relativen Dichtigkeiten dieses Metalla wurden nter verschiedenen Umständen, wie diess auch in der letzten abelle angegeben ist, bestimmt; aber zwei Umstände verdieen hierbei eine besondere Aufmerksamkeit: der eine, weil, so el mir bekannt, noch nichts darüber geschrieben ist, der ndere wegen der Schwierigkeiten, die überwunden werden ussten.

Brüchiges Silber. Einem von meinen Freunden, einem Chemiker, so wie auch mir, passirte es, dass ein Tiegel von winem Silber nach dem Erhitzen so zerbrechlich geworden war, less Stücke von der Grösse eines 25 Centimenstücks, mit den Fintern noch in sieben oder acht Stücke getheilt werden konnten. ch hob einen solchen Tiegel auf, um zu ermitteln, wenn ein elcher Fall einträte. Dieser Tiegel hatte zur Bereitung des pangansauren Kalis durch einfache Behandlung des Manganmyds mit kaustischem Kali gedient. Er war, wie ich glaube, tiner etwas zu hohen Temperatur ausgesetzt, und nur sehr allmäblig wieder kalt geworden. Nach dem Erkalten hatte er an mehreren Stellen Sprünge bekommen und war so zerbrechlich eworden, wie ich diess angeführt habe. Die Bruchstücke dieses Tiegels erschienen auf dem Bruche körnig und schienen, unter der Loupe betrachtet, eine Menge von schlecht ausgebildeten und an den Kanten und Ecken abgerundeten Oktaedern onthalten. Die Dichtigkeit dieses Silbers wurde sehr geding gefunden, und ich glaube diese Veränderung in der Cobasion einer einfachen Krystallisation zuschreiben zu müssen,

274 Baudrimont, üb. Dehn-u. Hämmerbark. ein. Metalle.

wie diese die Umstände seiner Bildung, und die Beobachtung anzudenten scheinen.

Silber in dendritischen Lamellen krystallisiert. Dieses Silber wurde durch Zerlegung des schwefelsauren Silbers mittelst Kupfer erhalten. Die Blättehen liessen sich nur mit der grössten Schwierigkeit eintauchen, und schlossen noch Luft mit ein Die Luft konnte durch Verminderung des Drucks ausgetrieben werden, aber ein Theil des Silbers schwamm immer noch auf dem Wasser des Fläschehens obenauf.

Um diesen Uebelstand zu beseitigen war ich genöthigt, das Fläschehen ganz auzufüllen, und diese Silberblättehen so heraus zu treiben, wobel ich sie in einem untergehaltenen Uhrglase auffing. Ich konnte nun durch Verdampfen des ihnen anhängenden Wassers und nachheriges Wiegen das Uebrige bestimmen.

Ihre Dichtigkeit wurde aus einer Ursache, auf die ich in meiner nächsten Abhandlung zurückkommen werde, sehr gering gefunden.

Cadmium. Hiermit stellte ich blos deshalb den Versuch an, um die Verlängerung kennen zu lernen, welche dieses Metall bei seinem Durchgang durch den Drahtzug erleidet, so wie um die Cohäsion desselben zu bestimmen.

Blei und Zinn wurden denselben Versuchen wie das Cadminm unterworfen. *>)

Messing. Diese Legirung wurde unter denselben Umstanden wie das Eisen und Kupfer geprüft.

Die Legirung aus 9 Silber und 1 Kupfer wurde wie das Cadmium, das Blei und Zinn geprüft.

Die Legirung der Tamtams wurde untersucht, nachdem sie zu einem König zusammengeschmolzen, gehämmert und gehärtet worden war. Das Uebrige wird leicht aus den Tabellen

*) Zwei Drähte von Cadmium, von 1,mm8800 Durchmesser, zetrissen jeder bei der Belastung von 18,k065. Ein Zinndraht von 1,mm8755 brauchte zum Zerreissen nicht mehr als 7,k069, und zwei Bleidrähte von 1,mm8675 zerrissen der eine bei 6,k587, und der audere bei 6,k389. Diese drei Drähte waren durch dieselbe Oeffnung des Drahtzuges gezogen worden.

Die Cohäsion des Cadmiums suchte ich blos deskalb zu bestimmen, weil diess noch nicht geschehen war; aber die in dieser Anmerkung angegebenen Versuche sind in gegenwärtiger Abhandlung nicht weiter angeführt. Baudrimont, üb. Dehn-u. Hämmerbark. ein. Metalle. 275

verstanden werden, welche man nur durchzugeben braucht, um daraus Folgerungen abzuleiten.

Erste Tabelle.

Resultate eines Theiles der Versucke mit Drähten
No. 1, 2, 3, 4, 5, 6. *)

		Durch	messer	Dichtigkeiten.			
		Gehärt.	Geglüht	Gehärt.	Geglüht	Gehart. nachher nusge- walzt	Gegluht nachher nunge- walzt
Eisendrähte	1 2 3 4 5 6	0,8500 0,6455 1,1830 1,4830 2,1665 2,3830	0,7000 1,1500 1,4330 2,1665	7,9057 7,5862 7,6781 7,5803 7,6359 7,6279 7,6690	7,7103 7,5529 7,6573 7,5862 7,5861 7,6185	7,7563 7,6778 7,7788 7,8610	7,7417 7,7234 7,7136 7,7334 7,7440
v. 6 v.5 d. letzteren v.4'd. letzteren		1,5622	1,5757	7,6305	7,5906	7,7169	7,7312 7,7286.

*) Zusammensetzung des Messings, welches bei den in dieser Abhandlung erwähnten Versuchen angewendet wurde.

No. 1 Zink	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,
Kupf	er 66,900
No. 2 Zink	38,100
Kupfe	er 67,000
No. 3 Zink	83,000
(Kupfe	er 66,900
No. 4 Zink	38,100
Kupfe	er 67,100
No. 5 Zink	32,900
Kupf	er 69,200
No. 6 Zink	30,800
Kupfe	er 71,800
No. 17 und 18 Zink	28,200.

Die Messingdrähte No. 2, 3, 4, 5 und 6 werden im Handel haries Messing genanut — Die Nummern 2, 8, 4 und 5 enthielten Spuren von Zinn.

Die Analyse dieser Messingarten wurde theils auf nassem Wege, theils auf trocknem durch Erhitzen der Legirung in einem Kohleutiegel angestellt, wobei sich das Zink verflüchtigt, und man die Menge desselben aus dem Verluste findet.

276 Baudrimont, üb. Dehn-u. Hämmerbark. ein. Metalle.

	Durche	nesser	Dichtigkeiten				
Nummern		Gehärtet	Geglüht	Gehärt.	Geglüht	Gehartet, nachher ausge- waizt	Geglubt, nachher ausge- walzt
Kupferdrähte	1 2 3 4	0,6000 0,7165 1,6000 2,2165	0,5705 0,7000 1,7250 2,3680		8,4324 8,2005 8,3783 8,4845	8,8125 8,5062 6,6265 8,8763	8,8343 8,4305 8,9248 8,9251
Mittelzahlen		1,2840	1,3409	8,6225	6,3912	8,7059	8,9787
Messing- drähle	1 2 3 4 5 6	0,1593 0,6500 0,7390 1,0925 1,6083 2,3780	0,1333 0,6633 0,7066 1,1530 1,6583 2,4330	9,0000 8,4045 8,2752 8,5062 8,4401 8,5138	8,3 49 5 5,3 43 0	8,7384 8,8551 8,4070 8,4629 8,5026	8,4228 8,5148 8,4575 8,4699 8,4947
atts 6	\	1,1025	1,1329	8,5234	8,3270		
aus 5		1,2923	1,3289	8,4281	8,3758	6,4981	8,4719

Die vorige Tabelle zeigt, dass der Durchmesser der Metalldrähte durch's Glühen vergrössert, während die Dichtigkeit derselben unter denselben Umständen vermindert wird. *)

Man findet, dass die Metalle beim Auswalzen mehr gehärtet werden, als durch den Drahtzug, gleichviel ob das Auswalzen der Drähte vor oder nach dem Glühen geschah. Bei dem Eisen und Kupfer findet man auch, dass die Dichtigkeit grüsser ist, wenn die Drähte nach dem Glühen ausgewalzt werden, als wenn diess vorher geschah; das Gegentheil hietvon findet bei dem Messing Statt.

Noch muss ich auch einen sehr wichtigen Umstand auführen, dass nämlich die Dichtigkeit der zu sehr feinen Dräh-

*) Beim Eisen findet eine scheinbare Ausnahme Statt. Der mittlere Durchmesser seiner Drähte scheint vermindert, da aber die Dichtigkeit gleichmässig vermindert wird, so ist es augenscheinlich, dass diese Ausnahme von der elliptischen Form der Drähte berrührt. Da ihr Durchmesser nur an drei Stellen gemessen wurde, so kann es geschehen sein, dass ich in der Folge mehrere Male auf dieselbe Axe der Ellipse gekommen bin, was mich bestimmte, die Durchmesser der Drähte, welche in den folgenden Bestimmungen vorkommen, an beiden Enden und in der Mitte zu messen, und zwar indem ich an jeder Stelle zwei Mal mass, bachdem ich den Draht eine Viertelumdrehung hatte machen hassen, um diese Verschiedenheit des Durchmessers zu bestimmen, welches bisweilen beträchtlich ist.

Baudrimont, üb. Dehn-u. Hämmerbark, ein. Metalle. 277

ten ausgezogenen Metalle, grösser ist als die, welche man ihnen auf andere Weise ertheilen kann.

Um die Verlängerung kennen zu lernen, welche die Metalle durch den Zug erleiden können, der bei ihrem Durchgange durch den Drahtzug auf sie wirkt, stellte ich deshalb die folgenden Versuche an:

Acht Metalle und Legirungen wurden durch dieselbe Oeffnung eines Drahtzuges, welche die Nummer 66 hatte, genommen.

Die Verschiedenheiten ihres Durchmessers, verglichen mit dem des Drahtzuges, konnten bis zu einem gewissen Grade Licht über die Verlängerung, die sie erlitten, geben; da man sie aber mit Wachs überstreicht, um sie auszuziehen, so giebt diess nur eine Annäherung.

Auch ihre Länge und Gewicht, so wie ihre Dichtigkeiten babe ich durch den Versuch bestimmt; allein aus den oben erwähnten Dimensionen konnte ich auch ihre Dichtigkeiten finden. Man sieht, dass sie nicht übereinstimmen, und dass überall eine Verschiedenheit Statt findet, deren Grund mir glücklicherweise aufzufinden gelang. In dieser Abhandlung zwar wird esamir nicht möglich sein, etwas darüber anzugeben, weil diess mich zu weit von meinem mir vorgesetzten Ziele abbringen würde, jedoch wird diess der Gegenstand meiner nächsten Arbeit sein.

Zweite Tabelle.

Resultate der mit den gehärteten Drühten von No. 66 angestellten Versuche.

Blei	Silber	Kupfer	Zion	Kisen	Messing	Cadmium	Silber 9+ Kupfer	Drabtzug *)	Name der Drähte
1 ,8675	1 ,8675	1 ,8735	1 ,8755	1 ,8775	1 ,8785	1 ,8800	1 1 ,8935	[1mm,9500	(e Durch-
117 ,600	308	208	150	988	920	146	293mm		Länge
3 ,879	9 ,574	5 ,390	3 ,144	5 ,117	5 ,571	. 3 ,738	98r.,610		Gewicht
2 ,7386	3 ,7385	8 ,7563	2 ,7621	2 ,7680	8 ,7713	8 ,7759	9 ,8154	2mm, 9944	InQuadrat Millimet.
0,9145	0,9145	0,9204	0,9224	0,9243	0,9258	0,9270	0,940%	1,0000	Die des 1 Drahtzug.
0,9145	0,9145	0,9204	0,9224	0,9243	0,9358	0,9270	0,9402	1,0000	bei gleich. Vo- lumen, dieOeff- Gefunden aus Gefunden nung d. Draht- zuges- 1,0000 gesetzt Besetzt Dinnugkeiten Dinnugkeiten durch sionen Wiegen
12,0519	10,9720	9,3760	7,5578	8,2532	9,1276	9,1670	10,7776		Gefunden aus den Dimen- sionen
11,3775	10,4913	8,8032	7,3395	7,7385	8,5344	8,6689	10,3169		Gefunden durch Wiegen im Wasser

Stelle, we er nicht weiter in die Oeffnung des Drahtzuges bineinging, gemessen. *) Den Durchmesser der Gestaung des Drahtzuges sand ich dadurch, dass ich einen konischen Messingdraht so welt hineinschob, bis er nicht mehr weiter ging, dann wurde er etwas stark hineingedrückt und nun wurde er au der

Baudrimont, üb. Dehn-u. Hämmerbark, ein. Metalle. 279

Die Verlängerung der Drähte wurde dadurch gefunden, dass ich zu bestimmen suchte, welche Länge ein Draht, der dieselbe Durchschnittsfläche, wie die Oeffnung des Drahtzuges und eine Länge = 1,0000 hat, erhalten würde, wenn man allmählig eine der der Drähte gleiche Durchschnittsfläche ehen würde; diess gründet sich nämlich darauf, dass Cylinder von gleichem Volumen hinsichtlich ihrer Länge in umgekehrem Verbältnisse zu ihren Grundflächen stehen.

Die Verlängerung der Drähte konnte auf zweierlei Arten Statt finden, 1) auf Kosten ihres Durchmessers, und 2) durch en vergrösserten Abstand der kleinsten Theilchen.

Die erste Art der Verlängerung wird durch die in der weiten Tabelle angeführten Thatsachen ausser allen Zweisel esetzt; die Verlängerung der zweiten Art jedoch glaubte ich ur dadurch darthun zu können, dass ich die Drähte wieder lühte; denn da bei einer erhöhten Temperatur die Molecüle, m mich so auszudrücken, beweglich sind, so hindert sie ichts, sich beim Erkalten wieder in ihren Normalzustand zu egeben.

Um diess darzuthun, wurden die Drähte der vorigen Taelle, welche noch einmal geglüht werden können, dieser Opeation in einem Strome von trocknem Wasserstoff unterworen und alle Dimensionen von neuem mit der grössten Sorgalt bestimmt. Man findet sie in der folgenden dritten Tabelle
angeführt.

Dimensionen, Schnittstächen und Dichtigkeiten von fünf Drähten von No. 66, nach dem Gillien destimmt, schiedenheiten, welche die hierbei Statt gefundenen Verunderungen der Nerthe angeben. nach den Ver-

Aus dieser Tabelle kann man sehen, dass die Eisen-Messingdrähte, und solche aus einer Legirung von Silber, wie sie zu Münzen verarbeitet wird, eine Verkürzung erlitten baben, aus welcher hervorgeht, dass ihre kleinsten Theilehen bei der Verlängerung, welche sie bef ihrem Durchgange durch den Drahtzug erlitten hatten, von einander entfernt worden waren. Das Kupfer und Silber erlitten dabei eine Verlängerung, die wirklich erstaunlich war; um mich jedoch von diesen Umständen zu überzeugen, glühte ich andere Metalldrähte, und erhielt noch ähnliche Resultate, wie man diess in folgender Tabelle auch angegeben findet.	Name der Drähte Silber Silb. 9+Kupf. 1 Eisen Messing Kupfer
Aus dieser Tabelle kann man sehen, dass die Eisen-Messingdrähte, und solche aus einer Legirung von Silber, wie zu Münzen verarbeitet wird, eine Verkürzung erlitten baben, aus welcher hervorgeht, dass ihre kleinsten leben bei der Verlängerung, welche sie bef ihrem Durchgange durch den Drahtzug erlitten hatten, von einer entfernt worden waren. Das Kupfer und Silber erlitten dabei eine Verlängerung, die wirklich erstaunlich um mich jedoch von diesen Umständen zu überzeugen, glühte ich andere Metalldrähte, und erhielt noch che Resultate, wie man diess in folgender Tabelle auch angegeben findet.	Durchmesser 1 ,9558* 1 ,9500 1 ,9500 1 ,9500
wird, eine wird, eine erung, welch en. Das Ku en diesen Um an diese in f	Unterschiede der Durch der Durch messer Ober- flächen messer Unterschiede der Ober- der Ober- flächen Länge der Länge der Länge der Länge der Länge der Länge bei einer Län- keiten d.Dichten tigkeit. Unterschiede gen d. Dimens. Dichtig- schied geneinheit Unterschiede gen d. Dimens. Dichtig- schied der Länge bei einer Län- keiten tigkeit. Unterschiede gen d. Dimens. Dichtig- schied geneinheit Unterschiede gen d. Dimens. Dichtig- schied geneinheit Unterschiede gen d. Dimens. Dichtig- schied geneinheit Unterschiede gen d. Dimens. Dichtig- schied gen einer Län- keiten tigkeit. Unterschiede gen d. Dimens. Dichtig- schied gen einer Län- keiten tigkeit. Unterschiede gen d. Dimens. Dichtig- schied gen einer Län- keiten tigkeit. Unterschiede gen d. Dimens. Dichtig- schied gen einer Län- keiten tigkeit. Unterschiede gen d. Dimens. Dichtig- schied gen einer Län- keiten tigkeit. Unterschiede gen d. Dimens. Dichtig- schied gen einer Län- keiten tigkeit. Unterschiede gen d. Dichtig- gen einer Län- keiten tigkeit. Veränder Län- keiten tigkeit. Unterschiede gen d. Dichtig- gen einer Län- gen einer Län- gen einer Län- keiten tigkeit. Unterschiede gen d. Dichtig- gen einer Län-
Verkürzung Verkürzung de sie bef ih pfer und Si ständen zu olgender Tal	Ober- nächen 2 ,0042 2 ,9864 1 ,9836
en-Messing; erlitten birem Durchglber erlitten überzeugen	Dntersch Untersch Länge Unterschen der Ober- 1885 40,2579 308,8625 40,9864 40,2151 226,5700 40,9864 40,2151 220,3000 40,9836 40,2273 208,9300 40
drähte, und aben, aus ange durch dabei eine , glühte ic angegeben 1	Länge Unit der
solche aus e welcher hei den Draht Verlängere h andere M	Unterschiede g der Länge b -0 ,5750 0 -0 ,1300 0 +0 ,0750 0
iner Legirun, rvorgeht, da zug erlitten ang, die win letalldrähte,	Unterschiede gen d. Dimens. Dichtig- schied der Länge bei einer Län- keiten d.Dichtg- geneinheit 10,3508 0,6569 -0 ,5750 0,002029292 10,1207 0,6569 -0 ,1300 0,000573774 7,6556 0,5996 -0 ,0750 0,000143588 8,6518 0,7242
g von Silber ass ibre kle hatten, vor rklich erstar und erhielt	Dichtig- keiten d.Dich- tigkeit. 10,3508 0,6518 10,1207 0,6569 7,6556 0,5996 8,4739 0,6537 8,6518 0,7242
insten ein- unlich noch	Unter- schied d.Dich- tigkest. 0,6569 0,5996 0,5996 0,7243

sie vorher durch irgend ein älittel gehärtet worden warder geglühte Draht hatte überall Blasen; diesen Umstand habe ich immer bei dieser geglühten Legirung beobachtet, wenn *) Der Durchmesser des Silberdrahts, aus einer Legirung von Silber mit 1/10 Kupfer gemacht, ist nicht genau, denn

Baudrimont, üb. Dehn-a. Hämmerbark. ein. Metalle. 281

Vierte Tabelle.

Brähte , deren Nummern denen der ersten Tabelle untsprechen. *)

Name der Drähte	Nummern.	Durch- messer	Länge	Gewicht	Dich- ; tigk a. d. Dr- ten d. erst. meus. gefan- den**)
Eisen Kupfer Messing	6 5 4 3 6 5	2mm,4250 2 ,1400 2 ,2965 1 ,6145 2 ,3860 1 ,6375	\$15mm,2000 314 ,4000 312 ,20.0 313 ,3125 286 ,8500 314 ,3500	11st-,2040 8 ,4540 10 ,6185 5 ,7265 40 ,9760 5 ,5830	7,184 7,6359***)
Risen Kupfer Messing	6 5 4 3 6 5	2mm,44%0 2 ,1410 2 ,2410 1 ,6500 2 ,3980 1 ,6430	812 ,2500 313 ,9000 286 ,8125	8 ,45±0 10 ,6(85	7,367,3 7,5361***) 8,6268 8,4845 8,5369 8,3783 8,4769 8,4732

Aus den in dieser Tabelle angegebenen Versuchen sicht man, dass sich das Eisen und Messing verkürzt, während sich das Kupfer verlängert. Da diese Verlängerung des Kupfers mir aus der Theorie des Drahtziehens nicht erklärlich schien, o glaubte ich sie der Wirkung des Wasserstoffs auf dieses Metall zuschreiben zu können. Um mir über diesen Umstand Sewissheit zu verschaffen, glühte ich Kupferdrähte in Kohlensäure und auch an offener Luft, und fand, dass hierbei ihre Länge durchaus keine Veränderung erfahren hatte.

Es ist sehr bemerkenswerth, dass der Wasserstoff ohne halliche Wirkung auf das Messing ist, welches doch viel

- *) Die Durchmesser wurden von Neuem mit der grössten Sorgalt bestimmt, weil sie sehr veränderlich bei der Länge eines Drahtes sind.
- **) Die aus den Dimensionen erhaltenen Dichtigkeiten aind im Allgemeinen grösser, als die übrigen; diess rührt aus derselben Urache her, wie die Verschiedenheiten, die man bei den Drähten von 30.66 hat wahrnehmen künnen.
- ***) Diese Dichtigkeit findet man grösser, als in der andern Beihe, und diese scheint augenscheinlich davon herzurühren, dass diese Versuche an verschiedenen Stellen ein und desselben Drahtes emacht wurden, und dass derselbe nicht gleichformig war, weil ich dieser kleine Unterschied noch bei den geglühten Drähten wie-lerfindet.

282 Baudrimont, üb. Dehn-u. Hämmerbark, ein. Metalle,

Kupfer enthält, und noch merkwürdiger ist der Umstand, diesen Körper auf das Kupfer und Silber im isolirten Zustande einwirken zu sehen, während er ohne merkbare Wirkung an die Legirung dieser beiden Metalle ist. Noch muss ich anführen, dass Drähte von verschiedenen Metallen oder Legirungen, welche durch dieselbe Oeffnung des Drahtzuges gezoge sind, und so viele Unterschiede hinsichtlich ihrer Durchmesse zeigen, dessen ungeachtet beinahe gleiche Durchmesser erhalten, wenn man sie glüht.

Die oben erwähnten Umstände zeigen zur Genüge, das die Metalle eine ziemlich beträchtliche Verlängerung erleiden nachdem sie durch den Drahtzug gehärtet sind, und dass bei einigen von ihnen diese Verlängerung zum Theil auf Kosten der Abstandes der einzelnen kleinsten Theilehen geschehen kann.

Alle die Beobachtungen der zweiten Tabelle habe ich wiederholt, um so mehr, als ich fürchtete, mich in den Maasse des Durchmessers geirrt zu haben; denn ich wusste, dass mat nicht ohne Anstrengung einen Draht durch die Oessnung eine Drahtzuges, woraus er eben gekommen ist, wieder durchgehe lassen kann, doch fand ich sie nur bestätigt. *

Es drängt sich hier der Gedanke auf, dass, wenn ein Drah stark durch die Oeffnung eines Drahtzuges gezogen wird, in Folge der ihm eigenthümlichen Elasticität seine Molecüle ihn ursprüngliche Lage wieder annehmen, und dass sein Durchmesser wieder wächst, sobald er aus der Oeffnung des Drahtzuge heraus kommt; allein ich stieß auf einen Umstand, den ich nich erwartete, und gegen welchen ich nicht den geringsten Zwek fel hege, dass nämlich der Durchmesser eines Drahtes langsat wächst, und dass derselbe nach Verlauf eines Monats merklich grösser ist, als einige Stunden darauf, nachdem er aus der

*) Das Eisen erfordert einen ziemlichen Aufwand von Kräften wenn man es wieder durch die Oeffnung eines Drahtzugen, worze es eben gekommen ist, durchgehen lassen will; selbst dann ist einech der Fall, nachdem es 6, 8 und selbst 10 Mal durchgegange ist. Der Silberdraht dagegen, welcher in Wasserstoff gegluht war und dadurch einen grössern Durchmesser erhalten hatte, als der de Oeffnung des Drahtzuges war, durch welche er gezogen wurde konnte dessen ungeachtet blos mit zwei Fingern wieder durchgeze gen werden; er war so weich und biegsam wie Blei, und wurd bei einmaligem Wiederdurchziehen durch den Drahtzug wieder straf

Daudrimont, üb. Dehn-u. Hämmerbark. ein. Metalle. 283

brahtzuge gekommen war. Noch machte ich die Bemerkung, das gehärtete Drähte, welche mehrfach gebogen waren, und de ich mit grosser Sorgfalt wieder gerade gemacht hatte, ihre terade Richtung in ein oder zwei Tagen verloren. Herr Satart hat bereits Bewegungen in dem Innern fester Körper beobbiet (Ann. de ch. et de phys. Mai 1829).

Um die Abhandlung, die ich liefern wollte, ganz auszufül
es, und meine Versuche zu vervollständigen, blieb mir noch

brig, die Zähigkeit von Drähten von verschiedenen Durchmes
ern und verschiedener Beschaffenheit zu bestimmen. Zu die
m Behufe wendete ich Drähte an, welche von denselben Num
tern wie die schon angeführten, und ausserdem noch andere

brähte, die eigens dazu durch zwei Oeffnungen eines Drahtzu
es, welche die Nummern 17 und 18 hatten, gezogen waren;

itt diesen Nummern werde ich sie alle Mal in der Folge bezeichnen.

In folgender Tabelle findet man die Mittelzahlen aus viermiligen Messungen ihrer Durchmesser.

Fünfte Tabelle.

Durchmesser der Drähte, deren Cohäsion gemessen wurde.

		Gehärtet	Geglüht			
Name der Drühte	Nam.		In Was- serstoff	Jakohlen- säure	An der Luft	
Eisen	(1	0,3500	3,3830	0,3830	0,3750 #)	
	17	0,5000	0,5205	'	0,5400	
	18	0,5135	0,5712			
Kapfer	1	0,5000	0,5312	0,5387	0,5375	
	2	0,7125	0,7237	0,7000	0,7325	
	17	0,4825	0,5375	0,5062	0,5097	
	18	0,4962	0,5812	0,5212	0,5275	
Messing	1 1	0,1750	0,1825	0,1825	0,1825	
	2	0,6500	0,7200	0,7200	0,6960	
	/ 3	0,6675	0,7087		0,7200	
	17	0,4718	0,5275		0,5250	
	18	0,5185	0,5712	0,5700	0,5700.	

^{*)} Diese Messung wurde mit einem Drahte vorgenommen, von em ich erst ein Oxydhäutchen hatte abnehmen müssen; sonst wäre in Durchmesser 0,3850.

284 Baudrimont, üb. Dehn-u. Hämmerbark. ein. Metalla

Sechete Tabelle.

· 346+

Angabe der Gewichte, die angewendet werden mussten, um die Drähts zu zerreissen, deren Durchmesser in der fünften Tabelle angegebm sind.

D-22.						
		Drähte				
Name d. Drähte	Num.	Gehärtet	Geglüht			
			Was- An der stoff Luft	InKohlen-		
			125 4k,582 519 4 ,404	4k,479 4 ,527		
		11 ,824 5 ,	492 5 ,037	4 ,527		
		(14 ,042 9 ,8	829 9 ,738			
Eisen	17	215 ,457 9 ,4	498 9 ,737			
2516CH	1		375			
			885			
	18	217 ,357 11 ,	604			
		18 ,097 9 k,794 4k,	097 5k,722	6k,777		
f	1	10 ,659 3	936 6 ,347	6 ,687		
	1 1		244 5 ,907	6 ,795		
		13 ,065	9 ,844	10 ,600		
	2	214 ,312	9 ,597	11 ,048		
		15 ,329	9 ,907	10 ,747		
Kupfer	. {	8 ,157 3k,	904 5 ,025	5 ,579		
	18	27,212 4,	113 5 ,200	5 ,619		
		9 ,807 2	5,000	5 ,579		
			767 5 ,812 214 5 ,720	6 ,57%		
		8 ,999 4 ,	316 5 ,745	0 ,000		
			086 1k,132	1k,225		
		2 1 ,975 1 ,	185 1,094	1 ,135		
		1 1,	119 1 ,090	1 ,130		
		27 ,707 15 ,		15 ,449		
	2	26 ,900 15 ,		15 ,534		
		28 ,462 15 ,		15 ,648		
Messing	3		799 15 ,707			
	1		017 15 ,602	1		
		15 ,660 9 ,	829 9 ,738			
	17	214 ,184 9 ,	498 9 ,737			
		9,	375			
	18		992 9 ,707	8 ,600		
			619 10 ,287	8 ,230.		
	11	(16 ,077 10 ,	,157 9 ,800			
	1 '		1	1		

Baudrimont, üb. Dehn-n. Hämmerbark. ein. Metalle. 285

Da ich besorgte, die Luft, der Wasserstoff und die Kohlensäure, worin die Metalldrähte geglüht wurden, möchten eine
Veränderung in ihrer Beschaffenheit bewirkt haben, so glaubte
ich Platindrähte, die an der Luft selbst bei den höchsten Temperaturgraden unveränderlich sind, glühen zu müssen, um ein
überzeugendes Resultat zu erhalten.

Durchmesser der Platindrähte.

Vor	dem	Glähen		==	0mm,12675
Nach	dem	Glühen		=	0 ,19000.

Gewicht, welches angewendet werden musste, um sie zu zerreissen.

tin

Gehärtetes Platin	Geglühtes Pla
1k,565	0k,912
1 ,457	1,091
1 ,370	0 ,962.

Das Resultat dieser Versuche stimmt mit dem der früheren überein. Sie zeigen zur Genüge, dass die Zähigkeit der
Metalldrähte durch das Glüben beträchtlich vermindert wird,
und dass, wenn man genöthigt ist, sie dieser Operation zu unterwerfen, um sie auszuziehen, diese nicht deshalb geschieht,
weil ihre Zähigkeit vermindert wird, sondern weil durch das
Zurücktreten der Molecüle in ihren Normalzustand, sie eine
neue Anordnung annehmen können.

Das Gold, welches hinlänglich als das dehnbarste Metall tekannt ist, verliert so viel von seiner Zähigkeit, dass man diese Operation nicht damit vornehmen kann, um es auszuziehen, aber es kann auch beim Heraustreten aus einer weiten Oeffaung des Drahtzuges, in eine sehr enge Oeffnung gehen, und sich gleichfalls noch mit grosser Leichtigkeit ausziehen lassen.

Man wird bemerkt haben, dass die Zähigkeit des Kupfers viel geringer war, als die des Messings, welches sich in dieser Hinsicht dem Eisen nähert. Man wird also in allen Fällen, wo man Lasten aufhängen will, dem Messing vor dem Kupfer den Vorzug geben müssen, statt des letzteren wird man selbst das Eisen anwenden können, wenn man nicht zu befürchten hat, dass diess letztere Metall zu sehr durch Oxydation leidet. Jedoch in keinem Falle der Art wird man geglühte Drähte nuwenden dürfen.

Da der Durchmesser der Drähte durch das Glüben ver-

286 Baudrimont, üb. Dehn-u. Hämmerbark. ein. Metalle.

grössert, und ihre Zähigkeit zu gleicher Zeit verringert wird, so kann man hieraus schliessen, dass das Annähern der Molecule, aus welchen die Körper bestehen, die Cohäsion derselben beträchtlich vermehre.

Diese Bemerkung, welche als der Ausdruck eines allgemeinen Gesetzes angesehen werden könnte, darf nur unter gewissen Bedingungen für ein constantes Verhältniss gelten; dent
en ist augenscheinlich, dass die molecülaire Constitution der
Körper (und die einfachen Körper scheinen molecülair zusammengesetzt zu sein, wie die andern) nur bei gewissen Druckgraden Statt finden kann; ebenso wie der feste, flüssige oder
gasförmige Zustand der Körper, und eine grosse Zahl zusammengesetzter Verbindungen, nur bei gewissen Temperaturgraden bestehen können.

Die vermehrte Cohäsion der Metalldrähte durch das Annähern der sie bildenden Molecüle erklärt sehr gut, wie er
kommt, dass die sehr feinen gehärteten Drähte, eine grössere
Zähigkeit, als die dicken Drähte besitzen, wenn man sie hinsichtlich ihres Quadratdurchschnitts vergleicht; denn wenn der
Drahtzug die Drähte bis zu einer gewissen Tiefe hartet, so ist er
ganz natürlich anzunehmen, dass Drähte von kleinem Durchmesser durch und durch gehärtet werden, während diess die
starken nur an ihrer äussern Oberfläche sein künnen. Diese
wird übrigens durch die Vergleichung der Dichtigkeiten der
Drähte von demselben Metall, doch von verschiedenen Durchmessern, so wie durch ihre, beim Glühen eintretende Volumsveränderung bewiesen.

Aus der Art von Umhüllung, die die gehärteten Drähte umgiebt, erklärt sich der Irrthum, in den man gefallen ist, anzunehmen, dass diese Drähte weniger coharent, als die geglühten wären, weil sie leichter zu zerbrechen sind, wenn man sie nach entgegengesetzten Richtungen biegt. Denn da ihre Molecüle einander sehr nahe liegen, so kommt es, dass bei einer Biegung sie sich auf der concaven Seite der Krümmung innerhalb der Grenzen ihrer Wirkung gegen einander stemmen, während die auf der äussern Krümmung sich bald über ihre Attractionssphäre hinaus versetzt finden, und zwar diess um so schneller, je weniger die sehr genäherten Molecüle sich über einander schieben können, ohne zugleich ihre attractiven

Abstände zu verlieren. Bel den geglühten Drähten kann diess nicht so leicht geschehen, denn bei diesen können die Molecüle, welche auf der innern Krämmung einer Biegung liegen, sich einander genähert haben, weshalb die Molecüle der äusseren Krümmung um so weniger von einander getrennt sein werden. Hierzu kommt noch, dass sie sich verschieben können, ohne sich jedoch so leicht zu trennen, wie die von den gehärteten Drähten.

Da ich eine grosse Menge von Dichtigkeiten genommen batte, um das mir bei dieser Arbeit vorgesteckte Ziel zu erreichen, und mir auch daran lag, die Veränderungen zu bestummen, welche sie bei ein und demselben Körper erleiden konnten, je nachdem er auf die eine oder andere Weise bereitet war, so glaubte ich sie zusammenstellen zu müssen, damit man seben könne, wie verschieden sie selbst bei der sorgfältigsten Bereitungsweise sind.

Eisen. Gehärtete Drähte = 7,6305; geglühte Drähte = 7,600; gehärtete Drähte, ausgewalzt = 7,7169; geglühte Drähte, ausgewalzt = 7,7312; gehämmertes Eisen = 7,7433.

Kupfer, zu einem König geschmolzen und langsam abgekühlt = 8,4525; gehärtete Drähte = 8,6225; geglühte Drähte = 8,3912; gehärtete Drähte, ausgewalzt = 8,7059; geglühte Drähte, ausgewalzt = 8,8787; gehämmertes Kupfer = 8,8893.

Messing. Geglühte Drähte = 8,3758; ausgezogene Drähte = 8,4281; gehärtete Drähte, ausgewalzt = 8,4931; geglühte Drähte, ausgewalzt = 8,4719; gehämmertes Messing = 8,5079.

Silber, zu einem König geschmolzen und langsam abgekühlt = 10,1053; als König ausgewalzt = 10,5513; gehämmert = 10,4476; granulirt = 9,6323; brüchig = 9,8463; in Blättchen krystallisirt = 9,5538; in Drähten von 1^{mn1},8675 Durchmesser = 10,4913.

Legirung aus 9 Silber und 1 Kupfer, zu einem König geschmolzen und langsam erkaltet = 10,5988; im ganzen Stück ausgewalzt = 10,0894; durch den Balancier gehärtet = 10,3916; gehämmert = 10,2208; durch den Balancier gehärtet und nachber geglüht = 9,933; als Draht von 1^{mm},8935 Durchmesser = 10,3169.

Legirung aus 4 Theilen Kopfer und 1 Theil Zinn, zu ei-

nem König geschmolzen und langsam abgekühlt == 8,8 gehärtet == 7,9322.

Allgemeine Folgerungen.

Aus den Versuchen, die den Gegenstand dieser Abbi lung bilden, geht hervor: 1) dass ein Metalldraht sehr w gelmässig auf seinem Umfange ist; 2) dass es bei Anwerd von ähnlichen Vorsichtsmaassregeln unmöglich ist, Drabte verschiedener Beschaffenheit und gleichen Durchmessern zu halten, wenn man sie durch eine einzige Oeffnung des Drazuges auszieht; 3) dass, wenn man sie auszieht, sie eine 🏲 längerung auf Kosten des Durchmessers, und bisweilen 📂 durch die Vergrösserung des Abstandes erleiden, welcher Molecule trennt, aus denen sie bestehen; 4) dass die Dick keit der Drähte, die weniger als 0mm,5 Durchmesser haben, Vergleich zu denen anderer Zubereitungsarten derselben 🖿 talle, sehr beträchtlich ist; 5) dass die Drähte von 💽 Durchmesser und darüber, weniger dicht sind, als die Blatt welche durch Auswaizen dieser Drähte theils nach, theils dem Glühen bereitet sind; 6) dass das Härten die Zähle der Metalle in beträchtlichem Grade vermehrt.

HI.

Gewinnung des Goldes und Silbers, aus den Farbewassern der Goldarbeiler! (L'Institut 4ème année No. 148.)

In einer der letzten Sitzungen der Brüsseler Akademic Wissenschaften kam eine Abhandlung des Herrn Jacque myns, Prof. der Chemie zu Gent, über das Farbewasse Goldarbeiter, die er an dieselbe eingesandt hatte, zur Spot Der Verfasser wurde durch eine unlängst von Herrn Berth bekannt gemachte Abhandlung, über das Färben der Goldaten (d. J. Bd. VII. 214) zu diesen Untersuchungen verant

Nach Herrn Berthier ist das allgemein angewendete fahren sehr mangelhaft, weil das Resultat mit Silber leg Gold, und mit Gold legirtes Silber giebt.

Nach demselben wäre das beste Verfahren diess, das Casilber durch Zusatz von Wasser erst auswacheiden, dann

derauflösung des basischen Alauns und des Kupferchlorurs wefelsäure oder Salzsäure hinzuzusetzen, und den hierbei ückbleibenden Rückstand von Chlorsilber mit kohlensaurem von oder Kalk u. dgl. zu schmelzen, und endlich das Gold der Flüssigkeit mittelst schwefelsauren Eisenoxydals, oder esäure und kleesaurer Salze niederzuschlagen.

Folgeodes sind die Resultate die Herr Jacquemyns bei em Versuche gefunden hat:

- 1) Das Verfahren des Herrn Berthier, das Gold und ber aus den Farbewassern zu gewinnen, entspricht nicht was dieser Chemiker davon angiebt, und kann direct blos freies Silber liefern.
- 2) Was die Wasch-Flüssigkeit anlangt, so ist die Berer'sche Methode überall genau.

Um das Gold aus diesen Wassern abzuscheiden, muss man est untersuchen, ob sie sich bei Zusatz von reinem Wasser en, oder nicht. Im ersteren Falle würde man sie mit Wasverdünnen, sich setzen lassen und den Niederschlag aus dem Niederschlage der Wasser thun müssen. zweiten Falle würde es, wie ich gefunden habe, unnütz Wasser zuzusetzen. Enthält die Flüssigkeit kein Chlorer, oder ist dasselbe durch Zusatz von Wasser abgeschiese wird man das Gold rein erhalten, wenn man zu einem der Flüssigkeit 10 bis 15 Gr. saures oxalsaures Kalimerkleesalz) zusetzt, und sie dann sieden lässt.

Um aus den Niederschlägen die edlen Metalle zu gewinwird man auf ein Kilogramm davon 1½ Litre Wasser und
Centilitre Schwefelsäure zusetzen müssen, die Flüssigkeit
den lassen, sie siedend filtriren, und die abfiltrirte Flüssigum den Alaun daraus zu erhalten, erkalten lassen müsZugleich muss man den Niederschlag auf dem Filter mit
dendem Wasser aussüssen, ihn trocknen lassen, und dann
gewöhnlicher Pottasche schmelzen. So wird man einen
Ichaltigen Silberkönig erhalten, mit dem man nun sogleich
gewöhnliche Scheidungsmethode vornehmen kann.

IV.

Versuche über den Schulz des Eisens gegen die Wirkung des Salzwassers,

von

T. TASSEL GRANT.

(Aus the London and Edinburgh philosophical Mag. third see No. 45, February 1836, S. 128.)

In Bezug auf die in diesem Journ. Bd. VII. 129. 1 aufgeführten Versuche, um Eisen gegen die Einwirkung Salzwassers zu schützen, habe auch ich eine Reihe ähnlich Versuche angestellt. Ich wurde in der Absicht dazu ver lasst, um ein Mittel aufzusinden gegen die bedeutende aus Oxydation entspringende Abnutzung der jetzt allgemein in Marine gebrauchten Wasserbehälter zur Aufbewahrung des s sen Wassers. Zuerst nietete ich eine kleine Zinkplatte von Zoll ins Gevierte und 1/18 Zoll Dicke, mit eisernen Nägels ein Stück von einer Eisenplatte, das 6 Zoll ins Gevierte et hielt, so dass die zwei Metalle sich gänzlich einander berül ten, und legte diess in sechs Gallonen Quellwasser. legte ich auch ein Stück Eisenplatte von denselben Dimens nen, jedoch ohne Zink, in Wasser von derselben Quantität Qualität. Nach Verlauf von 30 Tagen boten die zwei Stück Kisen fast dasselbe Aussehn dar; es war nämlich Oxydat bemerkbar, und sie war bei beiden bis zu demselben Grade g diehen. Ich wiederholte den Versuch mit Protectoren von gresern Dimensionen und erhielt immer noch kein befriedigen Resultat; und ich habe noch andre Versuche vor, bei der die zwei Metalle hinsichtlich der Grösse einander näher kon men, es ist aber noch nicht Zeit genug verflossen, um ein rich tiges Urtheil über das Resultat fällen zu können. mit den zwei in Salzwasser in Berührung gesetzten Metalle um statt die Schissboden mit Kupfer, sie vielmehr mit Eis zu bekleiden, haben mich auch beschäftigt und verschiede Resultate geliefert. Soweit diese Versuche vorgerückt sie fürchte ich, dass sie wahrscheinlich nicht den grossen Vorte gewähren, den ich zuerst vermuthete. Obgleich darüber ke Zweifel entstehen kann, dass Zink das Eisen gegen Oxyustit schütze, da blosse elektrische, durch Berührung der zwei Mi

e bei Anwesenheit der Flüssigkeit entspringende Wirkung es bewirken wird, so habe ich doch in allen Fällen gefunn, dass das Rosten des Zinkes sehr beträchtlich sei. Folnder Versuch zeigt, bis zu welchem Grade dasselbe erfolge. Es wurden zwei Stücken einer Eisenplatte an ein Stück Iz befestigt, das eine mit neun Zinknägeln, das andre mit selben Anzahl eiserner Nägel, unter deren Kopfe sich bei em ein Stück Zink von 3/8 Zoll im Durchmesser befand. drittes Stück der Eisenplatte wurde an das Holz, aber s mit eisernen Nägeln befestigt. Darauf wurde das Bret in See geworfen, und nach Verlauf von 30 Tagen fand ich, s die Köpfe von sechs unter den neun Zinknägeln gänzlich rschwunden, und die Stücken Zink so sehr zerfressen waren, ss blos ein sehr kleiner Theil vom Zinke übrig blieb. Bis diesem Zeitpuncte war das geschützte Eisen frei von Oxytion, während das unbeschützte Eisen vollkommen oxydirt r. Dieser Versuch ist mehrmals mit demselben Erfolge wierholt worden, was deutlich zeigt, dass, obgleich das Zink illig das Eisen beschützte, das Zink selbst genau im Verhältse zu dem Schutze verrostete, den es dem Eisen gewährte. ersuche haben auch bewiesen, dass dasselbe Uebel, welches ewirkte, dass Sir Humphry Davy's System keinen praktihen Nutzen babe, um das an den Schiffsboden besindliche apfer gegen Oxydation zu schützen, sich auch bis zu einem wissen Grade in Bezug auf das geschützte Eisen zeige; dass mlich, wenn man dasselbe etwas negativ macht, eine kalktige Substanz an seiner Oberfläche abgesetzt wird, und dass ich eine vegetabilische Substanz der See sich in kurzer Zeit adas Eisen anhänge, obgleich in einem viel geringern Grade a bei den Versuchen, die an den Boden der Boote angestellt vorden sind, die der beständigen Reibung des bei ihnen voreigehenden Wassers ausgesetzt sind.

Bei den in stillem Wasser angestellten Versuchen zeigte ch an dem Eisen vegetabilische Substanz sechs Wochen, nachem es hineingelegt worden war, obgleich während dieses Zeitwams ein starker elektrischer Strom durchgeleitet worden war. Die Resultate der Versuche so weit dieselben vorgerückt sind, ihren mich daher zu folgenden Schlüssen. Erstens schützt Einund Zink in Verbindung gebracht, das erstere im aussen

292 Tassel Grant, üb. den Schutz des Kisens

Wasser nicht gegen Oxydation; zweitens, dass, wenn Ei-Zink im Salzwasser in Verbindung gesetzt werden, da zwar geschützt wird, dass sich aber eine kalkartige u getahilische Substanz an demselben erzeugt; drittens, demselben Verhältnisse, in welchem das Kisen vom Zin schützt wird, das Zink selbst dem Rosten unterworfen is

Ich bemerke jedoch dabei, dass, obgleich diese Venicht so günstig sind, als man wünschen möchte, ich sinesweges für so entschieden halte, um jede weitere Unchung unnöthig zu machen.

Ritter stellte früher eine Theorie über die Natur des Wassers auf, und betrachtete es als einen einfachen Körper. Seiner Ansicht zufolge waren die Wassertheilchen, welche durch die Repulsivkraft der negativen Elektricität sich in Gas verwandelten und sich am negativen Pol ansammelten, derjenige Körper, welchen wir jetzt Wasserstoff nennen. Im Gegentheil wiederum heferte nach Ritter, die um die Wassertheilchen angehäufte positive Elektricität das Bauerstoffgas. Fallen ist also der wägbare Körper das Wasser, und die Elektricität trägt durchaus nichts zu ihrem Gewichte bei. Demnach lasst sich ihr Volum, ihre Dichtigkeit, so wie ihr ganzes chemisches Verhalten, allerdings ohne alle Schwierigkeit erklären; allein diese Theorie führt zu nichts, ja sie kann selbst ungereimt erscheinen, wenn man sie aus dem engen Kreise reisst, in welchen sie ihr Urheber eingeschlossen hat. Man muss sie also als ein geistiges Spiel betrachten, welches keine Beachlung verdient.

Eine andere Ansicht, welche darin besteht, dass man gewisse Verbindungen ganz einfach aus Elementen zusammengeetzt betrachtet, während man viele andere für Verbindungen
ansicht, die erst aus der Vereinigung binär zusammengesetzter
Körper hervorgegangen sehn sollen, führt ebenfalls zu nichts,
List nichts voraussehen, und ist zwar auf alle Fälle anwendhar, ohne jedoch genügende Aufschlüsse zu geben. Es ergiebt
nich hieraus, dass diese Theorie durchaus keinen Nutzen gewährt, und sogar oft gefährlich werden kann.

dist

Es ist ungefähr dasselbe, wenn man im Allgemeinen alle pesexistitenden Verbindungen in den zusammengesetztern organischen Körpern leugnet. In diesem Falle aber sind die Aulichten wenigstens consequent und verdienen den Namen einer allgemein gültigen Theorie. Mehrere Chemiker haben diese Anlicht aufgestellt, und in der letzten Zeit haben sie namentlich wei Männer gleit hzeitig entwickelt. Es beruht dieselbe auf eigenthümlichen Ideen von der Form und Anordnung der kleinten Körpertheilchen. Nach der Meinung dieser beiden Naturten Körpertheilchen. Nach der Meinung dieser beiden Naturten körner wäre es nicht möglich, sich die mechanische Structur der zusammengesetzten Atome vorzustellen, wenn man nämlich unehmen wollte, dass die binären Verbindungen ihre Existenz

behaupten, wenn z.B. eine Säure und eine Basis en i bilden.

Man kann den Resultaten ähnlicher Speculationen bei jetzigen Zustand unserer Kenntnisse kein volles Vertrauen ken, denn während der eine dieser Autoren die kleinsten Techen als Kugeln betrachtet, behauptet der andere, es Würfel.

Weit entfernt, ein solches Argument gegen den Grotdieser Lehre aufbringen zu wollen, scheint es mir weite
nünftiger zu sein, vielmehr dagaus zu schliessen, dass ih
haupt über die mechanische Structur der Atome sich noch m
Genügendes sagen lässt, weil zwei se verschiedene Hypothe
durchaus nicht zum erwünschten Ziele führen. Es verden
dieser Beziehung die Chemie gerade keinen Vorwurf, som
wir gelangen hierdurch nur zu der Einsicht, dass unsere Kannisse über die Anordnung der kleinsten Körpertheilchen wehr unvollkommen sind, und dass vorzüglich diess die be
che unserer Verlegenheit ist.

Wenn wir uns etwas zu dieser letzten Ansicht himes so wollen wir jedoch dadurch Niemand entmuthigen, der se etwa diesen schwierigen Untersuchungen widmen müchte.

Im Gegentheil müssen wir zu solchen Arbeiten aufmetern, die übrigens jetzt mehr in das Bereich der Physik, in das der Chemie gebören.

Bis jetzt machte sich die Chemie es vorzüglich zur Agebe, Thatsachen zu nammeln, sie ihren Analogien met gruppiren, Folgerungen in Beziehung auf ihre Verwandsche daraus zu ziehen, und endlich diese durch Versuche zu best tigen, die allmählig immer feiner wurden, und mehr Sichebigewährten. Auf diesem Wege erhob sich nun die Cheme Betrachtungen, welche nach und nach hoffentlich uns beiet die Natur der kleinsten Körpertheilchen eindringen lassen werdes

Vergleichen wir diese Methode mit der Methode a prode die von ausgezeichneten Naturforschern versucht werden. Derkennen wir bald, dass letztere stets fruchtlos geblieben wird nie zu erwünschten Besultaten geführt hat. Es hat der selbe im Gegentheil einen sehr nachtheiligen Einstuss auf Wissenschaft geübt, indem sie den Geist von dem experimentellen Verfahren abzog; und nie hat als ingend eines gelesst

sich mit den schönen Resultaten vergleichen liesse, welche moderne Chemie lieferte.

Die Geschichte der Wissenschaft lehrt uns also, dass die gezeithnetsten Köpfe darin fehlten, dass sie abstracte Beife und Ansichten über die Anordnung der Atome in den pern aufstellten, und nur davon erst zur speciellen Betruckg der einzelnen Thatsachen übergingen. Sie beweist uns mer, dass die bescheidensten Bemühungen der Chemiker, die von speciellen Thatsachen zu allgemeinen lücen erhoben, Gegentheil schon einzelne sichere Aufschlüsse über die Gemnisse der Molecular-Zusammensetzung der Körper geben. traus darf man also wohl auch schliessen, dass die bei chechen Untersuchungen befolgte Methode nicht so fehlerhaft dass man ohne hinreichenden Grund die Schlüsse, zu desie führt, ganz verweisen dürste. Das Zutrauen, welches Methodo zu verdienen scheint, berechtigt uns vielmehr, als sehr wahrscheinlich anzunehmen, dass die einfachen Kör binare Verbindungen bilden, und dass diese dann, ohne 😼 Eigenschaften einzubüssen, sich mit einander veremigen men, um Salze u. s. w. zu bilden.

Drejenigen speculativen Versuche, welche dahin abzielen, jetzt herrschende Ansicht ganz zu verwerfen, können vors, da sie nicht auf Thatsachen sich gründen, hier nicht weibeachtet werden. Wir nehmen daher, so lange bis das Getheil bewiesen wird, an, dass die Eleu nte der binären Verlungen auch in den Salzen die primitive Anordnung ihrer Mehen beibehalten.

Untersucht man die in der organischen Natur vorkommen-Verbindungen, und geht dabei von der in der unorgaben Chemie allgemein geltenden Ansicht aus, so findet man ehr zweckmässig, die organischen Producte in zwei scharf chiedene Classen einzutheilen.

Die ältern Chemiker haben so viele Körper unter dem Navon organischen Stoffen, wenn sie nämlich blos deren Urng berücksichtigten, zusammengeworfen, dass es jetzt gar it überraschen darf, wenn man ein fast unentwirrbares Chaos ndet.

Eine organische Substanz muss, um in chemischer Hinals Species gelten zu können, gewisse Eigenschaften bean f. prast. Chemie, VII. 5. 20

sitzen, welche kurz zusammengefasst werden können. Ist sig krystallisirbar oder verflüchtiget sie sich unzersetzt bei eine bestimmten Temperatur, so kann man sicher sein, dass es eine eigenthümliche Substanz ist. Fehlen ihr diese Eigenschaften und sie kann, wenigstens ohne sich zu zersetzen, Verbindungen geben, welche jene Eigenschaften besitzen, so ist es wahrscheinlich, dass der Körper ein reiner und eigenthümlicher ist Hat derselbe endlich keinen dieser Charaktere aufzuweisen, ist es höchst wahrscheinlich, dass er blos ein Gemenge von verschiedenen Stoffen ist.

In einem solchen Falle muss man der Physiologie die Beschreibung der Substanzen überlassen, welche nur als einzele Organe oder sogar als Theile von Organen anzusehen sied wie z. B. die Holzfaser, der thierische Faserstoff, die Stärk und so viele andere zusammengesetzte Producte der Lebens Kraft, die den Chemiker nur als der erste Gegenstand seine Operationen interessiren können. Es verbält sich hiermit gerso wie mit den Mineralien, deren Aufzählung und Beschreiban wir ebenfalls der Mineralogie überlassen, und dieselben nur gebrauchen, um die darin enthaltenen genau bestimmten Korps daraus abzuscheiden, oder aus ihren Bestandtheilen andere Verbindungen darzustellen.

Ich beschränke daher die organische Chemie auf das Sto dium genan bestimmter Verbindungen, welche in der organischen Welt vorkommen, oder auch solcher Producte, welch durch die chemische Reaction anderer Körper auf organisch Substanzen erzeugt werden. Es drängt sich hier aber sogleich die Bemerkung auf, dass diese Definition ausschliesslich wie der auf den Ursprung der Körper gegründet ist, und durchauf in keiner Beziehung zu ihrer Natur selbst steht. Vergeblich suchte ich nach einer andern Definition, und gerade weil id nicht im Stande war, eine bessere zu finden, drängte sich mi die Ueberzeugung auf, dass die organische Chemie von de unorganischen durchaus nicht wohl getrennt werden kann. Den man wird doch nicht im Ernste behaupten wollen, dass de Cyan und der Kohlenwasserstoff, welche beide einzig und alleiimmer nur bei der Zersetzung organischer Stoffe zum V schein kommen, der Mineralchemie angehörende Producte se während die Sauerkleesaure, der Alkohol, der Aether,

wefelweinsäure, der Harnstoff organische Substanzen wäIch auche vergebens nach einem Unterschiede, welcher Körper von einander zu treenen vermöchte, finde aber tehaus keinen.

Meiner Meinung unch giebt ès keine eigentlichen organiien Stoffe. Nämlich ich erblicke nur in den organisirten Wesehr langsam wirkende Apparate; welche auf Stoffe in dem mente ihres Entstehens einwirken und auf solche Weise aus migen Elementen sehr verschiedene unorganische Verbindunerzeugen:

Die lebenden Wesen realisiren nun, hinsichtlich der Verdungen des Kohlenstoffs mit den Elementen der Luft und des essers, dasjenige, was die grossen Erdrevolutionen in Beaung auf die Verbindungen der Kieselsäure mit den sich ihr bietenden Basen hervorgebracht haben. In beiden Fällen gen sich dieselben verwickelten Verhältnisse. Diejenigen miker, welche behaupten, dass die organischen Substanzen eigenthümlich zusammengesetzt sind, scheinen mir ihre deht eben sowohl begründet zu haben, als diejenigen Mielogen, welche in den Mineralien etwas anderes als gebaliche chemische Verbindungen erblicken wollen. Berzees; der so lange gegen diese Ausichten kampfte, und endhinsichtlich der Mineralspecien einen vollkommenen Sieg ang, war doch in der organischen Chemie anderer Meinung, 🌡 liess sich hier, wie mir scheint, durch dieselben Ideen a, welche er in diesem besondern Falle bereits als unhaltwiderlegt halte.

Ich glaube die Ursachen, welche eine Trennung der un-Enischen Chemie von der organischen berbeiführten, können Tolgenden Betrachtungen kurz zusammengefasst werden.

In der organischen Chemie kann eine kleine Anzahl Eleste eine grosse Menge von Verbindungen erzeugen. Diese
bindungen aber sind nicht sehr beständig, und verändern
ausserordentlich leicht. Die Mischungsgesetze, welche in
unorganischen Natur aufgefunden wurden, sind zur Erkläder in der organischen Natur beobachteten Thatsachen uneichend, gerade als wenn in denselben noch eine Art von
en zurückbliebe, und ihnen das Siegel der Kigenthümlichkeit
brückte, woran dieselben sogleich erkannt werden können:

So erkläre ich mir, wie die Chemiker, welche anfangs, blos um die ungeheure Manuigfaltigkeit von Stoffen zu ordnen, alle Substanzen organischen Ursprungs zusammenstellten, und zuletzt diese Classification als vernünftig begründet ansahen.

Allein es war, wie ich bereits erwähnt habe, leicht begreislich, dass der Kohlenstoff, die Lust und das Wasser, unter so vielerlei Formen und in so verschiedenen Apparaten auf
einander wirkend, so mannigsaltige Verbindungen in der organischen Natur erzeugen konnten. Sehen wir nicht auch, wie
selbst die unorganische Chemie in dem Maasse complicirt wird,
als wir neue wirksame Agentien entdecken?

Die Unbeständigkeit der organischen Verbindungen und ihre besondern Modificationen sind Thatsachen, welche man schon im Voraus vermuthen konnte, sebald man wahrnahm, dass die Elemente, aus denen sie sich erzeugen, so mannigfaltige Verbindungen mit einander zu bilden fähig sind.

Seit langer Zeit schon habe ich übrigens einen Charakter erkannt, der sich in vielen organischen Substanzen darstellt, wenn man nämlich annimmt, dass die Anordnung ihrer kleinsten Theilchen so ist, wie ich es mir vorstelle. Dieser Charakter zeigt sich so selten in der Mineralchemie, dass man, streng genommen, darin die Erklärung der Eigenschaften suchen könnte, welche die organischen Verbindungen von allen übrigen zu unterscheiden scheinen.

Es existiren in vielen organischen Körpern wahrscheinlich zwei binäre Verbindungen in einem disserenten elektrischen Zustande, und in jedem derselben findet sich ein gemeinschaftlichen Element, nämlich der Kohlenstoff. Während nun der Kohlenstoff in der Säure elektropositiv ist, besindet er sich in der Basis als elektronegativer Bestandtbeil.

Dieses Verhältniss zeigt sich in der Mineralchemie nirgends als bei dem salpetersauren Ammoniak, in welchem sich
der Stickstoff in zwei entgegengesetzten Zuständen in Säure
und Basis befindet.

Der Oxaläther z. B., der als eine Verbindung von Sauerkleesaure, Kohlenwasserstoff und Wasser betrachtet wird, enthalt Kohlenstoff in der Säure als positiven und in der Basis alnegativen Bestandtheil. Daraus lässt sich nun folgern, dass i Elemente sich auf mannigfaltige Weise gruppiren können. A lein anstatt diese Regel auf die Elemente der organischen Körper zu beschränken, glaube ich wohl kühn behaupten zu dürfen, dass sie eich später noch auf alle ausdehnen wird.

Wenn ich wünsche, dass die unnütze Scheidewand, welche beide Naturreiche bisher noch trennt, hald fallen möchte, we rührt diess nur allein von der innigen Ueberzeugung her, dass die künftigen Fortschritte der allgemeinen Chemie besonders der Anwendung der in der organischen Chemie aufgefundenen Gesetze zugeschrieben werden müssen. Die Natur hat, indem sie unter unsern Augen drei oder vier Elemente so mannigfaltig gestaltet, uns gelehrt, was man von der erst in der Entwickelung begriffenen Wissenschaft in Zukunft hoffen darf, und welche Hülfsquellen ihr zu Gebote stehen, wenn man im Stande sein wird, auch die ührigen Elemente nach denselben Gesetzen mit einander zu vereinigen.

Es darf also nicht überraschen, dass die organische Chenie uns neue Vorbilder darbietet; ich bin im Gegentheil erstaunt, dass sie nicht verschiedener sind, als die entsprechenten Mineraltypen; auch bin ich weit entfernt, mich darauf zu
eschränken, Gesetze aus der Mineralchemie auf die organische
Chemie anwenden zu wollen, vielmehr glaube ich, dass einst
and vielleicht bald die organische Chemie zum Muster für die
Mineralchemie wird dienen können.

So werden dann die genauer erforschten organischen Körer sich einfachern Gesetzen unterordnen lassen, während die
esser erkannten Kräfte der Mineralchemie zusammengesetztere
Verbindungen erzeugen. Man wird also erst später beide Zweige
ler Chemie mit einander vereinigen müssen, denn obschou man
ereits die Nothwendigkeit davon einsieht, so würde es für
stzt doch noch zu früh sein.

Nach dieser Annahme wird es den Leser nicht mehr überaschen, zu schen, dass es organische Körper giebt, welche,
rermöge ihrer Eigenschaften, leicht zu Muscralsubstanzen getellt werden können, während wieder andere, minder genaurkannte, sich sehr weit davon zu entfernen scheinen.

Die Theorien, welche nun besprochen werden sollen, sind berdings noch nicht für absolute Wahrheiten zu nehmen, und kann jeder davon halten, was ihm gut dünkt. Eben solchtet es ein, dass die ersten Urheber derselben, oder dieje-

nigen, deren Ansichten ganz damit übereinstimmen, keinesweges nur allein den Ausdruck der Wahrheit darin zu erblicken glauben. Diese Theorien können gegenwärtig nur als nützlich betrachtet werden, denn sie haben den Zweck, eine grosse Menge von Körpern in Gruppen zu ordnen, theils zur Erleichterung des Studiums, theils um viele verwickelte Erscheinungen ganz einfach sich vorstellen zu können. Ausserdem wird man dadurch in den Stand gesetzt, viele neue Reactionen voraus zu sagen, oder es lässt sich auch die Existenz unbekannter Körper erschliessen, welche durch Methoden erzeugt wersten können, die die Theorie uns lehrt.

Betrachtet man die vorübergehenden Theorien, welche wir in der organischen Chemie annehmen, von diesem Gesichtspuncte aus, so genügen sie schon, wenn sie die bekannten Thatsachen befriedigend erklären; liefern aber zwelerlei Theorien eine gleichgute Erklärung, so muss man stets die allgemeinste und einfachste vorziehen, besonders wenn man sie zu vielen Folgerungen führt, die unmittelbar zu neuen Versuchen veranlassen.

Unabhängig von den schon früher dargestellten Gründen welche mich veranlassen, als Grundsatz aufzustellen, dass die in der organischen Chemie waltenden Gesetze eben so einfach, und klar sind als die der Mineralchemie, werde ich diess hier zum Schlusse noch ein Mal zur Sprache bringen. Dieser Ideo verdanken wir in der That auch die vielen Untersuchungen, womit die organische Chemie fortwährend bereichert wird. macht dieselben dann nicht allein in der Absicht, das Mischungs-Verhältniss der Elemente irgend eines Körpers kennen zu lernen, sondern man trachtet auch stets, dadurch ein neues Gesetz zu entdecken, welches fruchtbringend für die weitere Entwiekelung der Wissenschaft werden kann. Nun aber können diese Gesetze nur aufgestellt werden, wenn man irgend eine Anordnung der kleinsten Theilchen zugiebt, wodurch die gewöhnlich sehr complicirten Formeln vereinfacht werden, wie diess in folgenden Beispielen gezeigt werden soll.

Theorie der Amide *). Die Analyse des Oxamides zeigte, dass dieser Körper besteht aus:

^{*)} Amid nenut der Verfasser eine hypothetische, noch nicht ist lirt dargestellte Verbindung von Wasserstoff und Stickstoff (Az₂ il welche weniger Wasserstoff als das Ammoniak enthält, und mit a

- 4 Atomen Kohlenstoff
- 2 Sauerstoff
- 9 + Stickstoff
- 4 Wasserstoff,

Umständen in sauerkleesaures Ammoniak oder in Sauerkleeure und Ammoniak ver wandelt, so ging daraus eine Theorie
rvor, die sich bald auf mehrere ähnliche Verbindungen anuden liess. Man betrachtete das Oxamid als eine Verbing zweier binär zusammengesetzter Elemente, und nimmt an,
s es aus Kohlenoxyd und einem besondern Stickstoffwasserf bestehe, der weniger Wasserstoff als das Ammoniak entund noch nicht isolirt dargestellt werden konnte. Das
tamid würde dann durch die Formel C₄ O₂ + Az₂ H₄ austrückt werden können.

Durch folgende Betrachtungen findet man leicht, welcher beiden Bestandtheilen als der elektronegative angesehen rden muss: man weiss, dass überhaupt ein Körper, welcher Wasser zersetzt, sich der beiden Elemente desselben in Art bemächtigt, dass der negative Bestandtheil den Wasstoff und der positive den Sauerstoff anzieht. Da nun das amid das Wasser zersetzt, um sich in sauerkleesaures Amtak zu verwandeln, so geht daraus hervor, dass der Sticktwasserstoff, der sich des Wasserstoffs hemächtigt, das netwe Element sein muss, wogegen das Kohlenoxyd, welches mit dem Sauerstoff verbindet, die elektropositive Holle in Verbindung spielt.

Betrachten wir nun auch den Harnstoff auf ähnliche Weise.
enthält derselbe

- 4 Atome Kohlenstoff
- 2 Sauerstoff
- 4 Stickstoff
- 0 ~ Wasserstoff.

Er verhält sich übrigens ganz wie das Oxamid und verndelt sich in vielen Fallen unter Wasserzersetzung in kohaures Ammoniak, oder auch in Kohlensäure und Ammoniak;

binären Verbindungen vereinigt, gewöhnlich als ein Product
Reaction des wasserfreien Ammoniaks auf verschiedene wasbeie Säuren sich darstellt. Man sehe weiter unten Oxamid,
binamid, Sulphamid, Carbonamid.
A. u. E.

seine stöchiometrische Formel wird dann diesen Betrachtungen zufolge C₄ O₂ Az₄ H₈, in welcher man das Kohlenoxyd und den Stickstoffwasserstoff wieder auftreten sieht, die wir hereits im Oxamid mit einander verbunden fanden. Auch hier und zwar ans gleichem Grunde spielt das Kohlenoxyd die positive und der Stickstoffwasserstoff die negative Rolle.

Die Grundsätze, nach welchen man die Eigenschaften des Oxamides und des Harnstoffs erklärt, können beinahe als der Ausdruck der Wahrheit betrachtet werden; aber eine noch gründlichere Prüfung des Verhaltens dieser Verbindungen lässt dieselben von einem höhern Gesichtspuncte aus betrachten, und leiht der Theorie der Amide ein noch grösseres Interesse. Wir nehmen nun zuvörderst an, dass Ammoniak könne zu Folge seines Wasserstoffgehaltes die Rolle einer Wasserstoffbasis (Hydrobasis), ähnlich wie die Wasserstoffsäuren, übernehmen, und dann, indem es Wasser bildet, seinen Wasserstoff ganz oder nut theilweise verlieren. Man begreift dann leicht, wie durch die Einwirkung des Feuers das sauerkleesaure Ammoniak sich in Oxamid verwandeln kann. Diese Reaction ist dann ganz äbnlich derjenigen, vermittelst welcher man die Verwandlung eines salzsauren Salzes in Chlorid erklärt. Man hat dann

 $O_4 O_3 + Az_2 H_6 = C_4 O_2 Az_2 H_4 + H_2 O_1$

Aus ähnlichen Betrachtungen läast sich sehr leicht die Wiedererzeugung des sauerkleesauren Ammoniaks oder der Sanctkleesäure und des Ammoniaks erklären. Schon unter Mitwirkung des Wassers allein, bei hoher Temperatur, verwandel sich das Oxamid in sauerkleesaures Ammoniak. Die Säurer erzeugen daraus Ammoniak und machen die Sauerkleesäure frei. Die Basen rengiren gerade so, machen aber das Ammoniak frei.

Das Oxamid verhält eich demnach wie ein Chlorid, welches, indem es weder Salzsäure noch ein Metalloxyd enthält, dessen ungeachtet beide unter den eben bezeichneten Umstände liefert.

Man kann daher das Oxamid als einen den Chloriden ähndlichen Körper betrachten, in welchem das Kohlenoxyd die Rolle des Metalls und der Stickstoffwasserstoff die Rolle des Chlorispielt. Nennt man diese Verbindung aus Stickstoff und Wasserstoff Amid, so würde man haben:

Amidür des Kohlenoxyds $= C_2 O_4 + Az_2 H_4$ oder Oxamid; Doppelamidür des Kohlenoxydes $= C_4 O_9 + Az_4 H_8$ oder Harnstoff.

Wenn diese neue Betrachtungsart die bezeichneten Thatsachen nur auf einfachere Weise ausdrückte, so verdiente sie
keine besondere Beachtung; wenn sie aber dazu beiträgt, die
vielen Beactionen besser voraussehen, ordnen und erklären zu
können, so muss man ihr durchaus einen Platz unter den provisorischen Theorien der organischen Chemie einräumen. Um
die Richtigkeit dieser Theorie zu ermitteln, muss man die Thatsachen, welche den im Oxamid angenommenen negativen und
positiven Körper betreffen, so wie die Substanz selbst genau
prüfen und untersuchen, ob nicht nur der Wahrscheinlichkeit
nichts entgegensteht, sondern ob besonders diese Thatsachen
aus einer unbestreitbaren Analogie schon erschlossen werden
konnten.

Beachten Wir jedoch zuförderst, dass, wenn das Ammoniak sich, obschon im entgegengesetzten Sinne, wie eine Wasserstoffsäure verhält, so muss es sich auch wie diese gegen die Metalle verhalten, weil, indem es Wasser verliert, die noch übrig bleibenden Elemente einen elektronegativen Körper bilden. Also müssen sich, indem man z. B. Kalium und Natrium mit Ammoniak erhitzt, Amidüre dieser Metalle bilden, deren Zusammensetzung und charakteristische Eigenschaften man vorber bestimmen kann. Diese Amidüre müssen sich nach folgender Formel bilden:

 $Az_2 H_8 K = H_2 + K, Az_2 H_4$ $Az_2 H_8 N_8 = H_2 + N_8, Az_2 H_4.$

Mit andern Worten, das Kalium und Natrium müssen, indem sie auf das Ammoniak einwirken, zwei Volume Wasserstoff liefern, wenn vier Volume Ammoniak zersetzt werden.
Also müssen die erwähnten Metalle, indem sie auf Ammoniak
wirken, eben so viel Wasserstoff entbinden, als wenn sie auf
das Wasser einwirkten. Dieses Resultat haben genau GayLussac und Thénard bei ihren zahlreichen Versuchen über
diesen Gegenstand erhalten. Nie aber haben sie beobachtet,
dass dem Volum noch doppelt so viel Ammoniak verschwunden ist, als Wasserstoff erzeugt wurde. Bei ihren Versuchen
ergab sich, dass für vier Volume frei gewordenen Wasserstoff

nie mehr als sieben Ammoniak zersetzt wurden. Es sind also neue Versuche nöthig, um diesen Punct ins Klare zu setzen.

Da übrigens dasjenige, was wir als Kaliumamidür betrachten, sich durch die Einwirkung der Wärme in Stickstoff-Kalium verwandelt, und weil diese Stickstoffverbindung selbst sich in Ammoniak und Kali durch die Einwirkung des Wassers verwandelt, so muss erst untersucht werden, ob diese beiden Thatsachen sich erklären lassen. Man hat also:

$$K_3 A z_6 H_{12} := K_3 A z_9 + A z_4 H_{12}$$

 $K_3 A z_2 + H_6 O_3 == K_3 O_3 + A z_2 H_6$

Die erste Formel repräsentirt die Wirkung des Feners auf das Kaliumamidür; die zweite dagegen die des Wassers auf die Stickstoffverbindung, die dadurch erzeugt wird. Die erste dieser Formeln zeigt, wie schwer die Bereitung des Kalium-Amidürs ist, ohne dass zugleich etwas von der Stickstoffverbindung sich dabei erzeugt, und sie erklärt zugleich den schon oben angeführten Unterschied, der zwischen den Formeln und den Versuchen von Gay-Lussao und Thénard sich darstellt.

Es wäre möglich, dass die bis jetzt noch unter dem Namen Chlor – und Jodstickstoff aufgeführten Körper nur Verbindungen von Chlor oder Jod mit Amid wären.

Das Kohlenoxyd kann auch als ein Radical betrachtet werden, welche Ansicht ich früher schon aufgestellt habe. Unter dieser Voraussetzung würde die Chlorkohlensäure (S. 513) ein wirkliches Chlorid des Kohlenoxydes sein, und die Kohlensäure und Sauerkleesäure würden dann Oxyde desselben sein. Die Formeln der Sauerkleesäure und Kohlensäure könnten dann folgendermaassen ausgedrückt werden:

Kohlenoxyd $= C_20$ Sauerkleesäure $= 2C_20+0$ Kohlensäure $= C_20+0$.

Die des Chlorkohlenoxydes würde sein C20+Ch2.

Betrachtet man nun das Oxamid und den Harnstoff, so begreift man ihre Natur jetzt leichter, denn der letztere wird dem Chlorkohlenoxyd und das Oxamid der Verbindung $C_4O_2+Ch_2$ äbnlich. Es würde in der That auch die Reaction dieser verschiedenen Verbindungen auf das Wasser gleiche Resultate geben.

$$\begin{array}{c} (C_2O + Ch_2) + H_2O = Ch_2H_2 + (C_2O + O) \\ (C_4O_2 + Ch_2) + H_2O = Ch_4H_2 + (C_4O_2 + O) \\ (C_2O + Az_2H_4) + H_2O = Az_2H_6 + (C_2O + O) \\ (C_4O_2 + Az_2H_4) + H_2O = Az_2H_6 + (C_4O_2 + O). \end{array}$$

Finden wir endlich in dem Oxamid und Harnstoff dieselben igenschaften, welche auch den Chloriden zukommen, nämlich in Fäbigkeit, sich mit neutralen Verbindungen derselben Ording zu vereinigen? Um sich zu überzeugen, dass es sich irklich so verhält, braucht man nur auf folgende Formeln nzublicken:

Oxamethan
$$(C_4O_2, Az_2H_4)+(C_4O_3, H_8C_8, H_2O)$$

Oxamid Oxalather
Urethan $(C_2O, Az_2H_4)+(C_2C_2, H_8C_8, H_2O)$.
Harnstoff Karbonāther.

Es ist klar, dass die in solchen Formeln ausgedrückten erbindungen denjenigen eutsprechen, welche das Kochsalz mit En Traubenzucker und Harnzucker eingeht.

Ohne also behaupten zu wollen, dass diese verschiedenen eispiele hierdurch der Wahrheit vollkommen getreu erklärt ien, darf man doch wenigstens behaupten, dass, wenn man ben elektronegativen Körper Az, H, in den Amiden annimmt, an viele Thatsachen erklären kann, ohne aus der gewöhnlimen Sphäre chemischer Begriffe herauszutreten; auch lässt sich und durch einfache Schlüsse die Existenz einer grossen Menge wer Verbindungen voraussehen.

Theorie der Aether. Diese Theorie umfasst so zahlreiche interessante Thatsachen, dass wir uns veranlasst sehen, er eine gedrängte Darstellung derselben zu geben.

- 1) Die Mischung des Alkohols kann in Folge seiner Anase und der Dichtigkeit des Dampfes durch ein Volum Wasrdampf und ein Volum Kohlenwasserstoff (ölbildendes Gas)
 segedrückt werden.
- 2) Behandelt man ihn in der Wärme mit concentrirter chwefelsäure, so liefert er Schwefeläther, dessen Mischung aus einem Volum Wasserdampf und zwei Volumen Kohawasserstoff bestehend, betrachtet werden kann.
- 3) Die Wasserstoffsäuren erzeugen, wenn sie auf Alko-M reagiren, Aether, deren Mischung durch gleiche Volume

Kohlenwasserstoff und Säure ohne Wassergehalt ausgedrückt werden kann.

- 4) Die Wasserstoffsäuren geben mit Alkohol Aether, in denen durch die Analyse vier Volume Kohlenwasserstoff, ein Atom Säure und zwei Volume Wasserdampf gefunden werden.
- 5) Behandelt man diese letztern Aether durch Alkalien, so wird die darin befindliche Säure gesättigt, und die übrigen Elemente binden zwei Volume Wasser und geben wieder Alkohol.
- 6) Die Schwefelsäure erzeugt mit Alkohol gemischt unmittelbar eine saure Verbindung, in welcher man vermittelst der Analyse zwei Atome Säure auf vier Volumen Kohlenwasserstoff und vier Volumen Wasserdampf gefunden hat. Es is diess die Schwefelweinsäure, deren Sättigungscapacität genat halb so gross als die der darin entbaltenen Schwefelsäure ist.
- 7) Destillirt man Schwefelsäure mit einer angemessene Menge Alkohol, so erhält man eine neutrale Verbindung, welche aus vier Volumen Kohlenwasserstoff, einem Atom Saure und einem Volum Wasser besteht.

Ausser diesen Hauptverbindungen oder Reactionen kennt man noch viele andere, welche der daraus abgeleiteten Theorie keineswegs widersprechen, und folglich keiner besonden. Erwähnung verdienen.

Diese Theorie gründet sich auf die Annahme, dass das ölbildende Gas, gleich dem Ammoniak, die Rolle einer Basis in diesen Verbindungen spielt. Man erklärt dann die oben erwähnten Thatsachen sehr einfach, so dass man dieselben, wie es scheint, nicht besser ordnen kann, denn seit mehreren Jahren schon hat man es vergeblich auf andere Weise versucht. Wir lassen hier die ganze Reihe der Verbindungen folgen, auf welche diese Theorie anwendbar ist.

 C_8H_8 — Kohlenwasserstoff (ölbildendes Gas) C_8H_8 , Ch_4 — Chlorkohlenwasserstoff (Chloräther) C_8H_8 , H_2O — Schwefeläther C_8H_8 , H_4O_2 — Alkohol C_8H_8 , H_2Ch_2 — Hydrochloräther C_8H_8 , H_2I_3 — Hydrochloräther C_8H_8 , $C_4O_3H_2O$ — Sauerkleeäther C_8H_8 , $C_4O_3H_2O$ — Salpeteräther

 C_8H_8 , $C_8H_5O_3$, H_2O — Essignither C_8H_8 , $C_{28}H_{10}O_3H_2O$ — Benzoenther C_8H_8 , $28O_3$, H_4O_3 — Schwefelweinsaure C_8H_8 , $28O_3$, H_4O_3 — schwefelweinsaurer Baryt C_8H_8 , $8O_3$, $HO^{1/2}$ — neutraler schwefels. Kohlenwasserstoff C_8H_8 , $8O_3$, $HO^{1/2}$ — Aethionsaure C_8H_8 , $28O_3$ + C_8H_8 , $8O_3$, C_8H_8 , C_8

Ausser der bereits erwähnten Theorie haben die Urheber erselben noch eine zweite aufgestellt, welche darin besteht, ten Schwefeläther selbst als eine Basis anzusehen und zwar die ein noch nicht im isolirten Zustande dargestelltes Oxyd von Johlenwasserstoff. Nach dieser Hypothese verwandeln sich die ben aufgeführten Formeln folgendermassen:

C₈H₈, Ch₄ → Chlorkoblenwasserstoff C₈H₈ — Koblenwasserstoff

C8H10 - unbekanntes Radical

CsH100 - Schwefeläther

C8H100 + H20 - Alkohol

C8H10 + Ch2 - Hydrochloräther

CgH10 + I2 - Hydriodather

CeH10, 0 + C403 - Sauerkleeather

 C_8H_{10} , $0 + Az_2O_3$ — Salpeteräther

 C_8H_{10} , $0 + C_8H_6O_3$ — Essigäther

 C_8H_{10} , $O + C_{28}H_{10}O_3$ — Benzoeather

C₈H₈SO₃ + C₈H₁₀O, SO₃ — neutraler schwefelsaurer Kohlenwasserstoff

 C_8H_{10} , $0 + 2SO_3 + H_2O$ — Schwefelweinsäure

 $B_{8}O_{8}O_{3} + C_{8}H_{10}O_{7}$, $SO_{3} + H_{2}O_{8}$ — sohwefelweins. Baryt

 C_8H_{10} , $SO_3 + C_8H_{10}O$, SO_8 — neutraler schwefelsaurer Kohlenwasserstoff

C₈H₁₀O, 2SO₃ — Aethionsaure und Isathionsaure

BaO $SO_3 + C_8H_{10}O$, SO_3 — äthionsaurer und isäthionsaurer Baryt.

Um also die nämlichen Verbindungen durch stöchiometri-

sche Formeln auszudrücken, muss man bald C₈ H₈ bald C₈ H₁₀ zu Hülfe nehmen, wodurch diese Betrachtungsweise etwas verwickelt wird, ohne dass man hierdurch mehr Sicherheit für die Richtigkeit dieser Ansicht erhielte.

Berzelius, der kürzlich diese Hypothese wieder zu Sprache gebracht, geht noch weiter. Er betrachtet den Alkhol nicht nur als ein Hydrat des Kohlenwasserstoffs oder Aethen, sondern als ein Oxyd eines eigenthümlichen Kohlenwasserstoffs Es bekommt der Alkohol dann die Formel C.H.O. man aber die Sache so, dann würde die Schwefelweinsfure CaHeO + SOa eine neutrale Verbindung sein, und die schwefelweinsauren Salze BaO, SO3 + C8 H12 O2, SO3 würder sesquibasische *) Salze sein; allein die Richtigkeit dieser Annale me ist sehr zu bezweifeln, wenn man nämlich bedenkt, das der erste dieser Körper eine sehr kräftige Säure ist, und dass die Salze, welche sie bildet, vollkommen neutral sind. Nachdem diese Modification auf die zweite Theorie ausgedehut work den, so kann man wenigstens immer noch zwischen ihr und der ersten wählen, weil sie streng genommen, diese beiden bekannten Thatsachen erklären.

Wenn man beweist, dass diese beiden Theorien im Grunde nur Modificationen einer und derselben Grundansicht sind, so wird dadurch die Frage sehr vereinfacht.

Folgende Vergleichung scheint mir diess ausser Zweitel zu stellen.

Ammoniak, $Az_2H_6 = Az_2H_6$ Salzsaures Ammoniak, Az_2H_6 , $Cb_2H_2 = Az_2H_8$, Cb_2H_3 Jodwasserstoffs. Ammoniak, Az_2H_6 , $I_2H_2 = Az_2H_8$, I_2 Salpeters. Ammoniak, Az_2H_6 , $Az_2O_5H_2O = Az_2H_8$, $O + Az_2O_5$ Schwefels. Ammoniak, Az_2H_6 , SO_3 , $H_2O = Az_2H_8$, $O + SO_3$.

Aus dieser Annahme lässt sich wieder folgern:

Wenn das Ammoniak eine Basis ist, welche mit den Wasserstoffsäuren wasserfreie Salze, und mit den Wasserstoffsäuren wasserhaltige Salze bildet, so verhält sich der Kuhlenwasserstoff auf gleiche Weise.

Wenn dagegen der Kohlenwasserstoff nur im Zustande des

^{*)} Sesquibasische Salze sind solche, in welchen die Menge der Basis zu der Basismenge in den Neutralsalzen sich wie $1^{L_2}:1$ vethält,

hers sich wie eine Basis verhält, so wird auch das Amiak seinerseits nur im oxydirten Zustande als Basis auftreten
men. Da es nun äusserst schwierig und selbst nutzlos sein
rde, die Ammoniakverbindungen auf eine von der bisherigen
ganz verschiedene Weise zu betrachten, so glaubten die
beber der Aethertheorie keine Aenderung vornehmen zu dürund suchten die Verbindungen des Kohlenwasserstoffs dain Einklang zu bringen. Damals konnte man jedoch noch
ischen beiden Theorien wählen; gegenwärtig aber ist diese
ge schon ihrer Entscheidung näher gerückt.

Wir verweisen in dieser Beziehung auf die schon im Jahr 8 von Dumas und Boullay hierüber aufgestellten Ansich-Es lassen sich nämlich dieselben folgendermaassen vermen:

"Das unmittelbäre Resultat unserer Untersuchungenbe steht tin, dass man den Aether als eine Basis und den Alkohol ein Hydrat des Aethers betrachtet. Die Mischung dieser den Körper würde dann sein:

Und der Salpeter-, Benzoe- und Essigäther, die wir anairt haben, würde dann zusammengesetzt sein aus:

1/2 Vol. Schwefelatherdampf

1/2 Vol. Sauredampf.

Der Sauerkleeäther macht eine Ausnahme und onthält:

1 Vol. Schwefelätherdampf

1 Vol. Säure.

Beide aber sind, verglichen mit dem Alkohol, nur darin a einander verschieden, dass das Volum Säuredampf ein gleies Volum Wasserdampf ersetzt.

Man kann übrigens die Mischung dieser Körper noch allneiner betrachten. Man braucht nur das Kohlenwasserstoffselbst als einen basischen Körper anzusehen, wodurch man
an in den Stand gesetzt wird, die verschiedenartigsten Verdungen dieser Ordnung mit einem einzigen Blicke zu überauen; wir legen auf diese Betrachtungsweise einigen Werth,

und ihre Einfachheit veranlasst uns, sie der bereits erwähnten vorzuziehen.

Es handelt eich nun darum, zu wissen ob das ölbildende. Gas wirklich den basischen Charakter besitzt, den wir ihm beilegen. Die folgenden Versuche scheinen uns keinen Zweifel mehr über diesen Punct übrig zu lassen.

Das Salz, welches wir erhielten, indem wir den Sauer-kleeäther mit Ammoniak behandelten, enthält zwei Volume Ammoniak und zwei Volume ölbildendes Gas, welche die zwei Volume Ammoniakgas ersetzen, die zur Bildung des neutralen sauerkleesauren Ammoniaks erforderlich wären. Das ölbildende Gas hat demnach genau dieselbe Sättigungscapacität wie das Ammoniak. *)

Im Hydrochlor - und Hydriodäther ist ein Volum Säuregas durch ein Volum ölbildendes Gas gesättigt, gerade so wie
in dem neutralen salzsauren und bydriodsauren Ammoniak die
Säure und die Basis je zu gleichen Volumen mit einander verbunden sind. Auch die Sättigungscapacität ist hier noch dieselbe.

Ein Atom salpetrige Säure, Essigsäure, Benzoesäure und Sauerkleesäure sättigt vier Volume Ammoniak; nun aber sätügt in den durch diese Säure erzeugten Aetherarten ein Atom derselben auch gerade vier Volume ölbildendes Gas. Die Sättigungscapacität findet sich auch in diesem Umstande wieder.

Endlich wird in den schweselweinsauren Salzen ein Aton Schweselsäure genau durch vier Volume öibildendes Gas gesättigt, wie diess durch vier Volume Ammoniak der Fall sein würde. Auch hier zeigt sich die Sättigungscapacität genat auf dieselbe Weise.

Vergleicht man das ölbildende Gas noch weiter mit Ammoniak, so findet man, dass die letztere Basis, indem sie sich mit den Wasserstoffsäuren verbindet, stets wasserfreie Salze bildet, während sie mit den Sauerstoffsäuren stets nur Salze mit Krystallwasser liefert, welches letztere sehr schwierig aus ihnen abgeschieden werden kann, indem sie dabei sehr leicht eine Zersetzung erleiden.

^{*)} Dieser Körper ist zwar auf die bier angegebene Weise zu-*mmengesetzt, allein man thut besser, ihm eine andere Formel zu ben. Er ist das bereits oben angeführte Ozamethan.

Dieselben Eigenschaften werden wir wieder bei den Ver
Jungen des ölbildenden Gases mit den Säuren finden. Die

sserstoffsäuren bilden alle wasserfreie Acther, nämlich Ver
Jungen von reiner Säure mit ölbildendem Gase. Bis jetzt

nt man blos den hierher gehörigen Hydrochlor – und Hy
odäther.

Die Sauerstoffsäuren bilden im Gegentheil wasserhaltige ther, oder Verbindungen von ölbildendem Gas, Säure und asser.

Nach dieser letztern Ansicht müssen aber dann freilich Verdungen zusammengestellt werden, welche einander dem Aneine nach sehr unähnlich sind; und leider hat man bis jetzt h sehr wenige Hülfsmittel, den Werth jener Theorie durch ecte Versuche zu bestimmen. Da das ölbildende Gas im esser nicht außöslich ist, so kann es weder auf geröthetes kmuspapier noch auf Veilchensyrup reagtren, welche beiden gewöhnlich als Reagentien auf Alkalien anwendet. Man noch den Einwurf machen, dass die als Salze betrachte-Aether nach den Gesetzen der doppelten Wahlverwandthaft auf andere Salze wirken sollten, was jedoch nicht der ist; allein man kennt diese Erscheinung noch viel zu we-🗼 als dass dieses als ein gegründeter Einwurf gegen diese corie betrachtet werden könnte; wenn hier kein bestimmter folg sichtbar wird, so liesse sich diess auch aus der Erzenleicht auflöslicher Verbindungen erklären, wie bei den wefelweinsauren Salzen es der Fall ist.

Wir hoffen jedoch, dass unsere Ansicht allgemein angenoma werden wird, denn als das sicherste Kennzeichen der bachen Natur des ölbildenden Gases bietet sich ja hier dessen
tigkeit dar, die sauren Eigenschaften in den erwähnten Verdungen gänzlich zu zerstören; und in der That es giebt wesalze, welche neutraler sind als die Aether. Uebrigens
et ihr liquider oder gasförmiger Zustand keine Schwierigmehr dar, denn es giebt ja auch liquide Ammoniaksalze
das hydrocyansaure Ammoniak ist fast gasförmig."

Als wir diese Theorie ausstellten, hofften wir, dass sie nell angenommen und den Chemikern bei Erörterung ähnliger Thatsachen sichere Anhaltspuncte gewähren würde. Diese wartung ist zum Theil in Erfüllung gegangen; man hat sie wara. f. prakt. Chemie. VII. 5.

benutzt ohne sie selbst anzunehmen, und hat zahlreiche Einwürfe gegen dieselbe aufgebracht, von welcher jeder entscheidend sein sollte, ohne dass jedoch nur ein einziger wirklich gegründet war, was man auch jetzt anerkennt.

Nachdem alle Einwürfe vorgebracht worden, erkannte man auch, dass die dem Alkohol und Aether betreffenden Thatsschen, zur Begründung einer Theorie vollkommen genügen, aber man zog jene, welche wir als die minder wahrscheinliche bezeichneten, derjenigen vor, die wir angenommen hatten. Wir lassen hier noch einige Bemerkungen über diesen Gegenstand folgen.

Streng genommen ist es schr begreißich, dass man sich den Hydrochloräther nicht bies als eine Verbindung von Hydrochlorsäure und ölbildendem Gase vorsteilen kann, seuden auch als eine Verbindung von Chler mit einem noch unbekannten Kohlenwasserstoff, welche Verstellungsweise in den zwei folgenden Formeln

$$C_8 H_8 + Cb_3 H_9$$

 $C_8 H_{10} + Cb_3$

ansgedrückt ist.

Allein man findet bei dieser Annahme kein Mittel, die Schwierigkeiten zu beseitigen, welche sich hinsichtlich der Eigenschaften und der Bildung dieser Verbindungen darbieten, mit eben so wenig verdient diese Annahme andern vorgezogen zu werden.

Nun wissen wir aber jetzt, dass das Terpentbinöl sich zu gleichen Volumen mit Salzsäure verbindet; man muss deshab bier dasselbe annehmen, und erhält dann folgende Formeln:

$$C_{40}H_{32} + Ch_{2}H_{3}$$

 $C_{40}H_{34} + Ch_{2}$

nämlich statt einer salzsauren Verbindung mit dem sehr bekannten und einfach zusammengesetzten Kohlenwasserstoff C_{10} H_{8} muss man ein Chlorid einer ganz unbekannten und senderbaren Verbindung, nämlich von $C_{40}H_{84}$ annehmen. Auch die Citronenöl verbindet sich mit der Salzsäure und liefert eines Körper, welcher sich auf gleiche Weise verhalten würde, so dass man erhielte:

$$C_{s0}H_{16} + Ch_{s}H_{j}$$

 $C_{so}H_{16} + Ch_{s}$.

Statt der bekannten Verbindung C_5 H_4 , welche das Citroist, hätte man also die unbekannte Verbindung C_{20} H_{48} .

Das Naphtalin, von dem vier Volume, die durch C₄₀ H₁₆
ngedrückt werden, neutrale Verbindungen bilden, gleich wie
TV Volume ölbildendes Gas, wie vier Volume Terpenthinöl
d endlich wie vier Volume Ammoniak oder Phosphorwasserff, müsste sodann eine gleiche Modification erleiden.

Um consequent zu bleiben, müssten die Chemiker sechs bekannte Verbindungen annehmen, welche sich überall blim, aber niemals isolirt darzustellen wären, während andererts doch das Ammoniak, der Phosphorwasserstoff, Kohlenwasstoff, das Terpenthinöl, Citronenöl und das Naphtalin nach eingleichen Gesetze sich verbinden zu können scheinen.

Diese an sich schon ziemlich unwahrscheinliche Hypothese afde endlich zu nichts führen, weil sie von den bei dieser age sich darbietenden Schwierigkeiten keine einzige beseitigt, indern im Gegentheil zu der noch sehr schwach begründeten nahme von der Existenz verschiedener Körper zwingt, die be complicirte Formel haben müssten, und noch nie isolirt tragestellt werden konnten. Betrachtet man aber diese Sache ofscher, und auf eine dem jetzigen Standpuncte der Chemie isprechende Weise, so wird die Frage ziemlich befriedigend itest.

Ehe wir jedoch diesen Gegenstand verlassen, wollen wir wir die Resultate der jüngsten Besbachtungen mittheilen, welno neue Gruppen von Verhindungen, sowohl mit der Aetherporie, als auch mit der Theorie der Amide in nähere Bezieung bringt.

Mitscherlich hat z. B. gefunden, dass der Doppelkohwasserstoff oder das Benzin sich mit wasserfreier Schwefelure verbindet, so dass eine saure Verbindung entsteht, welbe ihrer Natur nach zu den Amiden gehört, und aus der foladen Reaction hervorgeht:

 $C_{24}H_{12} + S_2 O_6 = H_2 O_4 S_2 O_5 C_{34}H_{10}$

Diese letztere Verbindung spielt die Rolle einer Säure gede wie die Schweselweinsäure. Ihre Erzeugung erlanert an
ie des Oxamides und äholicher Verbindungen.

Durch Behandlung des Naphthalins mit Salpetersäure hat

Laurent eine erste Verbindung $C_{40}H_{14}Az_2O_4$ erhalten, welche sich offenbar in Folge der nachstehenden Formel bildet:

 $C_{40}H_{16} + Az_2 O_5 = C_{40}H_{14}Az_2 O_1 + H_2 O_1$

Diese Verbindung, welche'neutral ist, kann wieder unter Mitwirkung wasserhaltiger Alkalien Salpetersäure und Naphthalin erzeugen. Wird sie aufs Neue mit Salpetersäure behandelt, so liefert sie ein äusserst sonderbares Product, welches $C_{40}H_{12}Az_4O_8$ enthält und das offenbar aus folgender Reaction hervorgeht:

 $C_{40}H_{16} + Az_2O_{10} = H_4O_2 + C_{40}H_{16}Az_2O_8$

Mit wasserhaltigen Alkalien behandelt, giebt diese neue Sobstanz ebenfalls wieder Naphthalin und Salpetersäure. Es geht hieraus, so wie aus einigen ähnlichen Beobachtungen klar hervor, dass der wirksame Stoff, welcher bei der Bildung des Oxamides thätig ist, auch bei vielen andern Verbindungen wieder auftritt, und zwar so, dass er sich besonders aus Säuren und irgend andern wasserstoffhaltigen Verbindungen erzeugt. Die bereits bekannten Thatsachen lehren überhaupt, dass Verbindungen dieser Art vorzüglich nur dann sich bilden, wenn die zwei mit einander in Berührung kommenden Körper entweder alle beide oder wenigstens nur einer von ihnen wasserfrei sind. Welche Ursache auch immer eine blos einfache Verbindung zwischen beiden Körpern verhindern mag, so ist doch gewiss, dass die Verbrennung zwischen gewissen Elementen derselben beginnt, ohne dass die übrigen Atome dieser Körper in ihrer Ordnung hierdurch gestört würden, so dass, wenn die anfangs entfernten Atome wieder ersetzt werden, die ersten Verbindungen wieder entstehen.

Später erst wird man vielleicht finden, dass man zu diesen Verbindungen einige Körper stellen muss, welche durch die Wirkung der Wärme erzeugt werden, und von denen weiter unten die Rede sein wird.

Wir weisen zuletzt nur allein auf folgende Thatsache hin: diejenigen Verbindungen, welche reich an positiven Atomen, wie z. B. an Wasserstoff sind, und diejenigen, welche viel negative Atome wie Sauerstoff, Chlor u. s. w. enthalten, können bei ihrer Reaction, unter gewissen Umständen, besonders im reinen Zustande und bei hoher Temperatur, von ihren Elemendurch eine eigentliche Verbrennung gerade so viel verlic-

ren, als zur Wasserbildung oder Erzeugung von Salzsäure erforderlich ist. Da die Wiederersetzung des Wassers, der Salzsäure oder überhaupt des also gebildeten Productes die primitiven Substauzen wiedererzeugt, so sind die Verbindungen dieser Art in gewissen Fällen minder leicht erkennbar, als man anfangs glaubt.

Theorie der Substitutionen. Als ich die Wirkung des Chlors auf verschiedene Körper genau untersuchte, wurde ich veranlasst folgende Regeln aufzustellen:

- 1) Wenn einem wasserstoffhaltigen Körper durch Chlor, Brom, Jod, Sauerstoff u. s. w. der Wasserstoff entzogen wird, so nimmt er für jedes Wasserstoffatom, welches er abgiebt, ein Atom Chlor, Brom und Jod oder ein halbes Atom Sauerstoff auf.
- 2) Wenn der wasserstoffhaltige Körper Sauerstoff enthält, so gilt dieselbe Regel ohne Modification.
- 3) Enthält der wasserstoffbaltige Körper Wasser, so ver liert dieser seinen Wasserstoff, ohne dass derselbe durch einen andern Körper wieder ersetzt würde; entzieht man ihm aber jetzt noch mehr Wasserstoff, so wird dieser, genau wie erwähnt, ersetzt.

Seitdem ich zur Außtellung dieser Regeln mich veranlasst sehe, habe ich versucht, sie auf alle mir bekannten Erscheinungen anzuwenden, und habe auch wirklich noch keine Thatsache gefunden, mit welcher sie nicht im Einklange ständen. Ich werde einige Beispiele davon anführen:

- 1) Es ist bekannt, dass die Sauerkleesäure unter Einfluss der Salpetersäure sich gänzlich in Kohlensäure verwandelt. Aus der Formel C_4 O_3 H_2 O_7 welche der Oxalsäure angehört, ersieht man, dass die beiden Atome Wasserstoff, welche dem Wasser angehören, der Oxalsäure entzogen werden, ohne dass sie wieder ersetzt würden, und es bleibt dann C_4 O_4 oder Kohlensäure. Wenn der Oxalsäure die von Dulong angenommene Formel C_4 O_4 H_2 zukäme, so würde meine Regel nicht mehr darauf anwendbar sein, und es müsste sich dann die Verbindung C_4 O_5 bilden.
- 2) Die Ameisensäure verwandelt sich unter Einwirkung des Quecksilber und Silberoxydes in Kohlensäure und die Formel $C_4H_2O_3$ zeigt, dass, indem sie H_2 verliert, dafür O aufnehmen muss, wodurch auch C_4O_4 oder Kohlensäure bleibt.

- Binfusse der Luft in Essigsäure. Die Chlorsäure wirkt, inden sie denselben oxydirt auf gleiche Weise. Nimmt man nun an, dass der Alkohol C_8 H_8 , H_4 O_2 enthält, so muss der Sauerstoff vorzugsweise auf den Kohlenwasserstoff einwirken, und wene er diesem H_4 entzieht, so werden sie durch O_2 ersetzt. Es entsteht dann C_8 H_8 O_4 , oder wasserhaltige Essigsäure, welche man durch C_8 H_6 O_3 + H_2 O_4 ausdrückt. Nimmt man nun an, dass das erzeugte Wasser sich mit der Säure selbst wieder vereinigt, so würde man C_8 H_6 O_3 H_6 O_3 haben, welches de Essigsäure im Maximum der Dichtigkeit gabe.
- 4) Wird der Alkohol mit Manganüberoxyd und Schwefelnäure behandelt, so verwandelt er sich in Ameisensäure. Entzieht man nun der Verbindung C_0H_0 , H_4O_2 durch diese kräftige Oxydation H_8 gänzlich, so sind O_4 erforderlich, um ihn zu ersetzen. Man hat sonach wirklich $C_8H_4O_8$ oder zwei Atome wasserfreie Ameisensäure.
- 5) Das Oel der hollandischen Chemiker (Chlorkohlenwasserstoff) C₈ H₈ Ch₄ zersetzt sich im Sonnenhehte unter Emwirkung von Chlor und verliert seinen ganzen Wasserstoffgehalt. Dagegen nimmt es Ch₈ auf und bildet den Chlorkohlenstoff C₈ Ch₄, welchen Faraday auf diese Weise erhalten hat.
- 6) Die Blausäure verhert unter Einwirkung von Chlor ibren Wasserstoff gänzlich, und die Formel CyH verwandelt sich in CyCh, welche Umwandlung, wie bekannt, bei der Bildung des Chlorcyans und ähnlicher Korper Statt fladet.
- 7) Das ätherische Bittermandelöl $C_{28}H_{10}O+H_2$ verliert H_2 , wenn es der Luft ausgesetzt wird, und nimmt dagegen 0 auf, und verwandelt sich so in Benzoesäure $C_{28}H_{10}O_3$. Wird das nämliche Oel mit Chlor zusammengebracht, so muss es $C_{28}H_{10}O_3$, Ch_2 geben, was ganz mit den bekannten Thatsachen übereinstimmt.
- 8) Das ätherische Oel des Zimmts $C_{36}H_{18}O_2$ verwandelt sich an der Luft oder durch Einwirkung des Sauerstoffs in eine Säure (Cinnamsäure) $C_{36}H_{16}O_3$. Er verliert also H_2 und nimmt dafür genau O auf, wie es die Theorie voraus bestimmte Mit Chlor giebt sie eine krystallisirte Verbindung, welche C_{34} H_2 Ch_2 O_2 enthält, und daher gegen die abgegebenen H_3 wie-

der Ch3 aufgenommen hat, welches mit den hier aufgestellten Begeln ganz übereinstimmt.

9) Da der Zucker unserer Aethertheorie gemäss so zusammengesetzt ist, dass man ihn als Kohler äther betrachten kann,
o würde seine Mischung durch C₄ O₄, H₈ C₈, H₂ O ausgedrückt werden. Nun ist aber bekannt, dass die Salpetersäure
han in Sauerkleesäure verwandelt, wobei dann H₈ durch O₄
ersetzt werden, und H₂ ganz verschwinden, wodurch Sauerkleesäure entstehen muss. Man hat dann C₁₂ O₃ oder 3 Atone Oxalsäure.

Die Zusammensetzung des Zuckers würde sich nicht auf diese Weise erklären lassen, wenn man mit Berzelius ausehmen wollte, dass er aus $C_{26}H_{21}O_{10}$ zusammengesetzt sei. Eben so wenig wäre diese Erklärung auf ihn anwendbar, wenn man ihn wasserfrei annähme.

- 10) Wenn dem Alkohol die Formel C₈ H₈, H₄ O₂ zukommt, so kann ihm durch Chlor II₄ entziehen, ohne dass diere ersetzt würden, so dass derse be in Essignither C₈ H₉ O₂ verwandelt wird, was auch wirklich Statt findet. Jedes freigen ordene Wasseratom kann dann durch ein Atom Chlor ersetzt werden, und es wird nun, abgesehen von den intermediären Verbindungen, Chloral C₈ H₂ O₂ Ch₆ erzeugt, wodurch demnach die oben erwähnte Regel sich genau anwenden lässt. Die Analyse dieses Körpers gerade hat zur Aufstellung derselben geführt.
- 11) Der Brenzessiggeist wird durch die Zersetzung der wasserfreien Essigsäure erzeugt. Er bildet sich, wenn man ein essigsaures Salz destillirt, wobei folgende Reaction Statt undet:

 $C_8 H_6 O_3 + RO = C_6 H_8 O + RO, C_2 O_2.$

Die Essishure verwandelt sich demnach in Essiggeist und Kohlensäure. Es ist übrigens nicht unwahrscheinlich, dass der Brenzessiggeist, seiner Bildung und seinen Eigenschaften nach urtheilen, kein Wasser enthält. Behandelt man ihn mit Chlor, so verliert er H₂ und nimmt Ch₂ auf, indem er die Verbindung C₆ H₁O Ch₂ bildet.

Wenn diese Thatsachen zusammengenommen die weiter oben aufgestellten Regeln genügend rechtfertigen, so ist es auch klar, dass der Alkohol die Formel C₆ H₈, H₄ O₉ hat, und dann würde auch die ganze Acthertheorie bewiesen sein

Wollte man im Gegentheil die Theorie der Substitutionen ganz unbeschtet lassen, und die Uebereinstimmung der Thatsachen mit dieser Theorie blos als ein Spiel des Zufalls ansehen, so bietet diese Betrachtungsweise dennoch eine nützliche Lohre dar. Hätte man nämlich hier die Aethertheorie nicht als festen Anhaltspunct genommen, so würde das Studium dieser zusammengesetzten Körper, welche der Theorie der Substitutionen zur Grundlage dienten, sehr schwierig gewesen sein.

Die Theorien haben also den Vortheil, dass sie zur genauen Prüfung aller Thatsachen nöthigen, welche damit in
Widerspruche stehen, wedurch dann endlich dargethan wird,
dass diese Thatsachen entweder nicht richtig aufgefasst worden, oder dass die Theorie selbst modificirt werden muss. Ia
einer Wissenschaft ohne Theorie, wie diess in letzter Zeit die
organische Chemie gewesen ist, können sich unrichtige Thatsachen beliebig aufhäufen, denn nichts führt zur Erkennung
des Irrthums, und nur vom Zufall allein darf man die Entdeckung der Wahrheit erwarten, welche dagegen eine richtige
Theorie suchen und entdecken lehrt.

Man könnte durch die vorausgeschickten Betrachtungen veranlasst werden, die Fettsubstanzen mit den eigentlichen Aethern zu vergleichen; allein bis jetzt scheint mir diess doch nicht ganz rathsam zu sein. Wir haben oben die Formel des Stearins $C_{140}H_{134}O_5 + C_6H_6O_9$ gegeben; aber $C_6H_6O_9$ drückt 2 At. Glyoerin aus, von dem 1 At. C_3H_3O sein würde. Es fragt sich nun, ob diese Verbindung als ein Oxyd oder als ein Hydrat betrachtet werden muss. Im letztern Falle würde seine Formel C_3H_1O sein; bis jetzt aber lässt sich durch keinen Versuch entscheiden, welche von diesen beiden Annahmen die richtige ist. Die Analogie spricht jedoch für die letztere, wenn man nämlich berücksichtigt, dass das Cetin (Wallrathfett) aus wasserfreien Säuren besteht, welche mit einem Kohlenwasserstoff verbunden sind, der isomerisch mit dem ölbildenden Gase zu sein scheint.

Geht man von diesem Gesichtspuncte aus, so zeigt sich, dass die Theorie der Fettsubstanzen noch einiger Versuche zu ihrer festern Begründung bedarf; diese sind nun nicht mehr schwierig, seitdem Chevreul jene Theorie auf so sorgfältig beobachtete Thatsachen gegründet hat. Wenn die Gesetze

Substitutionen als meting angenomme werden dienten. In the series of the Constant and the Arthur the Constant and the Arthur the Constant and the Arthur the Constant and Cons

Der Leser derf meht mitmenne menn. Ihm was der siene Bestehen mit der Analyse allein letten less, annere mas um gene mett der tamptreactionen peier Suistanz name meimasantige. Ib mit aus der einzige Weg growne liegen aufminden meh weiten die Körper, der engentieren Annere form Bestim genen, gruppet werden können.

Noch mangels der argumenten Cheme, wenter av soch einzelnen Thotaschen ist, diese allegementen Legen grinnlich, meisten derselben, wenter a ten enemperien Leitzbüchern solche aufgestellt wurder, sont name Titumbungen, deren reache man sich leicht erfrügen hum.

Wenn man sich werklich von der Werkung verschindener ernischer Agenden Rechemetant geten welhe, so hat man at immer das fleiz, den Zucher, die Stirke, den Gunmi, und stickstoffbaktige fötelle das Reweise, den Faserstof, das teisch, das Bint u. s. w. untersucht; man aber können einige teser Substanzen nicht als rune ettelle gelten, und andere dangen gehören alle em und denselben Grundtypus an, so dass ich aus ihren Reactionen eigentlich unr ein allgemeines Vernitten abstrahiren lässt, welches aur allein unf diese Reihe milich gebildeter Körper, nicht aber auf andere passt. Es urhält sich hier gerade so, als wenn man aus den eigenthumben Reactionen der Alkalimetalle Regeln für die gesammten lietalle ableiten wollte.

Diese, ans den Reactionen abgeleiteten Regeln müssen brigens allen Theorien vorangeben; die Theorie wird erst mehber zur Erklärung der erstern aufgestellt. Sonach ist also der Weg, den man beim Studium der organischen Chemie oln-taschlagen hat, genau bezeichnet: man muss nämlich viole haalysen machen, und die Reactionen sorgfältig bis in ihro Details studiren, und beide Classen von Thatsachen mit olnanter zu verbinden suchen. Schlägt man diesen Wog ein, no bieten sich viele einzelne Theorien dar, welche leicht mit ein-

ander zu verbinden sind, und zuletzt eine zusammenhängende Rethe von Lehrsätzen bilden.

Theorie der Benzoyleerbindungen. Die Unterauchungen von Robiquet lehrten Thatsachen kennen, welche zwar für die Theorie der Verbindungen, von denen jetzt die Rede sein soll, von höchstem Interesse sein müssten, die aber noch keine zusammenhängende Lehre bildeten. Erst Liebig und Wöhler gründeten auf sehr genaue Analysen diese Theorie, welche nur noch weiter ausgedehnt zu werden braucht, um auch Verbindungen zu umfassen, deren eigentliche Natur uns bisher noch unbekannt war. Wir lassen bier die wichtigsten Thatsachen folgen:

- 1) Das ätherische Bittermandelöl ist, nachdem die filauzure daraus abgeschieden worden, eine Verbindung, welche Sauerstoff absorbiren und sich gänzlich in Benzoesäuse verwandeln kann.
- 2) Wirken hydratische Alkalien darauf ein, so liefert es Benzoesaure, indem sich Wasserstoff entbindet.
- 3) Lässt man Chlor darauf einwirken, so verwandelt et sich in einen chlorhaltigen Körper, welcher auf das Wasser reagirt, und dann Salzsäule und Benzoesäure erzeugt.
- 4) In dieser Verbindung kann das Chlor durch Jod, Schwefel, Cyan u. s. w. ersetzt werden, und die daraus hervorgehenden Verbindungen rengiten ganz ähalich auf das Wasser.
- 5) Das Ammoniak erzeugt, indem es auf die Chierverbindung einwickt, salzsaures Ammoniak, und eine neue zur Familie der Amide gehörige Verbindung.
- 6) Der Alkohol liefert, wenn er mit dem nämlichen Körper zusammengebracht wird, Salzsäure und Benzeeäther.

Alle diese Thatsachen lassen sich aus der Theorie erklären, von der wir später sprechen werden; es giebt aber deren noch andere, wozu sie den Schlüssel noch nicht liefert, und von denen jetzt die Rede sein wird.

- 1) Das Bittermandelöl präexistirt nicht, sondern bildet sich erst unter Mitwirkung des Wassers.
- 2) Werden die Mandeln mit Alkohol behandelt, so gebes sie das Amygdalin, ein eigenthümliches, stickstoffhaltiges Pro-

act; dieses kann wieder Bittermandelöl oder Benzoesäure un-

3) Der Harn der grasfressenden Thiere enthält eine sticktoffhaltige Säure, die Hippursäure, welche durch verschiedene änflüsse in Benzoesäure verwandelt wird.

Für jetzt müssen wir uns also auf die Prüfung der er-Järlichen Thatsachen beschränken. Wir lassen hier die von Liebig und Wöhler aufgestellten Formeln folgen.

Cas H10 O2 - unbekanntes Radical oder Benzoyl

Cas II10 02 + H2 - Benzoy iwasserstoff oder Battermandelöl

C28 H10 O2 + Ch2 -- Benzoylchlorid

C28 H10 O2 + Cy2 - Benzoyleyanid

C28 H10 O2 + S - Benzoylsulphurid

C28 H10 O2 + O - wasserfreie Benzoessure

C28 H10 O2+0+H20 -- sublimirte Benzoesaure

 $C_8 H_8 + (C_{28} H_{10} O_2 + O) + H_2 O$ - Benzoeather

C28 H10 O2 + AZ2 H4 - Benzamid.

Beleuchtet man das, was diese Formein auszuhrücken streen, etwas näher, so schemt es, dass das Benzoyl mit dem Cohlenoxyd und das Benzoylchlorid init dem Chlorkohlenoxyd verglichen werden könnte, so wie die Benzoesauce der Kohensäure oder eigentlich der Oxalsaure entsprechen würde. Es ührt diess dann zu der Annahme

C28 H10 = Benzogen

C28 H10 O2 = Benzogenoxyd, welches ein neues dem Kohlenoxyd abaliches Radical bildet.

Es setzt diess die Existenz eines besondern Kohlenwasserstoffs voraus, wodurch jedoch die oben aufgestellten Formeln sicht modificirt werden.

Alle diese Thatsachen lassen sich aber auch wieder auf me ganz andere Weise ausdrücken, wenn man die stöchiunetrischen Formein dieser verschiedenen Körper folgendermansen aufstellt:

C28 H10 würde das Radical der erwähnten Verbindungen sein.

Nimmt man nun an, dieses Radical könne wie der Sticktoff ein Alkali bilden, indem es sich mit sechs Volumen Waserstoff verbindet, so hate man für Benzoylwasserstoff C₂₈ H₁₀,
H₆ + 2C₄₈ H₁₀ O₂.

Das Chlorid, Sulphurid und Cyanid werden dann durch folgende Formeln ausgedrückt:

 $C_{28} H_{10} Ch_6 + 2C_{28} H_{10} O_3$ $C_{28} H_{10} Cy_6 + 2C_{28} H_{10} O_3$ $C_{28} H_{10} S_3 + 2C_{28} H_{10} O_3$.

Man erhielte dann benzoesaure Chloride, Solphurido oder Cyanide, welche dem doppelt chromsauren Chlorkalium estaprache, welches Peligot entdeckt hat.

Die übrigen Formeln würden dann sehr einfach sein:

Cza Hto O3 - wasserfreie Benzoesäure

C28 H10 O3, H20 - wasserhaltige Säure

Cas H₁₀ O₈, C₈ H₈, H₂O - Benzoeather

 $C_{28}H_{10}O_2$, Az_2H_4 — Benzamid.

Aus diesen bekannten Thatsachen lässt sich sonach durchaus nicht entscheiden, welches von den beiden hier folgender Radicalen

> $C_{28} H_{10} O_2$ Benzoyl $C_{28} H_{10}$ — Benzogen

anzunehmen sein möchte. Ja man weiss nicht einmal, ob is den bisher betrachteten Verbindungen das Radical sich in der ersten oder in der zweiten der hier augegebenen Formeln befindet. Man darf sogar mit Sicherheit schliessen, dass auf die bereits untersuchten Benzoeverbindungen mindestens drei verschiedene Theorien angewendet werden können, und dass erst neue Beobachtungen gemacht werden müssen, bevor man sich über ihre Natur bestimmt wird aussprechen können. Uebrigens ist, in Folge der Untersuchungen von Liebig und Wöhler, dieser Theil der organischen Chemie am weitesten vorwärts geschritten.

Aus diesen Betrachtungen, wenn ich mich nicht tänsche, geht hervor, dass sich nicht alle organischen Verbindungen auf gleiche Weise modeln lassen. Diejenigen, welche alles auf die Theorie der Oxyde beziehen wollen, oder die, welche überall bydratische Kohlenwasserstoffe zu sehen glauben, verfallen in den nämlichen Irrthum, wie derjenige, welcher fortführe, hartnäckig Sauerstoff im Ammoniak oder Wasserstoff im Kalium zu suchen.

Die Chemiker werden endlich sich überzeugen, dass es auch in der organischen Chemie, gerade wie in der Mineral-

memie, Oxyde und Wasserstoffverbindungen giebt, die sich an gewissen Puncten einander gleichen, während sie in andern vieder sich von einander unterscheiden, und dass jede Gruppe hre besondere Theorie erfordert. Wollte man zum Beispiel die Thatsachen der organischen Chemie so erklären, dass man anähme, die organischen Substanzen wären alle nach den Gestzen gebildet, welche uns die Aethertheorie lehrt, so würde nan wahrscheinlich irren. Dasselbe fände ohne Zweifel Statt, venn man nach dem Beispiele von Berzelius annehmen vollte, dass in allen organischen, sauerstoffhaltigen Körpern der Lauerstoff stets nur als negatives oxydirendes Element, niemals ber als Wasser vorhanden sei.

Eine Theorie, welche auf alle organischen Verbindungen Algemein anwendbar wäre, ist gegenwärtig kaum denkbar. So erhält es sich zum Beispiel mit dem jüngst vorgeschlagenen Sesetze:

"Dass zwei zusammengesetzte Körper sich nur dann verinigen könnten, wenn sie einen gemeinschaftlichen Grundstoff der wenigstens ein isomorphes Element enthalten."

Ueber den Werth einer solchen Theorie lässt sich nicht atscheiden, da der Urbeber derselben sich nur allein darauf eschränkte, sie binzustellen. Es leuchtet zwar ein, dass die m besten gekannten Salze dieser Bedingung entsprechen, und ass diejenigen Verbindungen, welche derselben minder genüten, im Allgemeinen weniger genau bekannt sind. Welchen infinss auf die Theorie der Wissenschaft kann aber eine Retel haben, zu deren Beweis mehr Zeit erforderlich ist, als die rganische Chemie bedarf, um auf eine feste Grundlage genacht zu werden? Und wie können wir zugeben, dass unter Ansichten sich empyrischen Formeln dieser Art unterorden sollen, während doch alles uns beweist, dass gerade das indium der organischen Chemie allein es ist, welches uns zur intdeckung der eigentlichen Grundgesetze, denen die Verbinungen unterworfen sind, führen kann.

Man braucht also für diese noch weniger genau gekannstoffe keine ausschliessliche Meinung anzunehmen, sondern
ist der Erforschung der Wahrheit gewiss günstlger, wenn
an alle Meinungen wohlwollend beachtet, sie unpartheijsch
it kritischem Geiste vergleicht, und besonders jede allgemeine

Anwendung da vermeidet, wo eine theoretische Ansicht mr

Hat der Leser meine Zweifel richtig aufgefasst, so wirt er auch meine Hoffnung für die Zukunft theilen, und überzeugt sein, dass zur Vollendung der ungeheuren Arheit, welche noch zu thun übrig bleibt, die vereinten und gewissenhaften Anstrengungen aller Chemiker erforderlich eind; noch mageln uns Thatsachen, durch deren Eutdeckung sich alle diejenigen, welche sich mit diesem Werke befassen wollen, greises Verdienst erwerben können.

Theorie der pyrogenen Substanzen *). Unter diesem Namen und besonders unter Brenzsäuren, versteht man Substanzen, welche durch die Einwirkung des Feuers aus gewissen organischen Stoffen erzeugt werden. Die Bildung derselben ist gewissen Regeln unterworfen, die lange verkannt, aber jüngst sehr glücklich durch Pelauze festgestellt worden. Wir stollen hier die Hauptresultate seiner bierüber gelieferten Untersuchungen zusammen.

Echitzt man einen reinen organischen Körper, so tritt ein Zeitpunct ein, in welchem er der zerstörenden Wirkung des Feuers nicht mehr wiederstehen kann. Nun vereinigen sich diejenigen seiner Theilchen, welche ihrer chemischen Natur nach einander am meisten entgegengesetzt sind, zu binären Verbindungen, und die noch übrigen Elemente bilden eine feuerbeständigere Verbindung, weil die Substanz zwei Stofe verloren hat, deren Streben, sich inniger mit einander zu verbinden, unaufhörlich die ursprüngliche Verbindung zu zerstören drohte.

Pelouze hat sich überzengt, dass bei dieser Umbildung ternärer Verbindungen im Allgemeinen immer Wasser oder Koblensäure erzeugt werde. Diese Producte aber gehen au der Verbrennung des Koblenstoffs und Wasserstoffs hervor, welche auf Kosten des in der erhitzten Substanz vorhandesen Sauerstoffs Statt findet.

Sobald ein organischer Stoff den Hitzgrad erreicht hat, is welchem seine Zersetzung Statt finden kann, so tritt auch diese gegenseitige Beaction seiner Bestandtheile ohne Unterbrechung

^{*)} Diesen Körpern könnte füglich die dentsche Resessant

in. Ucherschreitet man nun diesen Punct und steigert die Aitze allmählig, so kann eine neue Verbrennung eintreten, in Folge deren auch ein neuer Brenzstoff entsteht.

Die bei verschiedenen Temperaturen erzeugten Brenzproducte können sehr auffallend von einander verschieden sein; enn die Gallussäure z. B. verwandelt sich in ener Temperaur von 215° in Kohlensäure und Brenzgallussäure gemäss folzender Reaction:

 $C_{14} H_6 O_5 = C_2 O_2 + C_{12} H_6 O_3$.

Wird aber die Temperatür schnell auf 250° erhöht, so zehält man Kohlensäure, Wasser und Metagallussäure und Brenz-gallussäure zugleich, ohne dass nur die geringste Spur von Brenzgallussäure sich zeigte. Die folgende Formel stellt diese letzten Resultate dar:

 $C_{14} H_0 O_5 = C_2 O_2 + H_2 O + C_{12} H_4 O_2.$

Viele Beispiele unterstützen diese erstern Beobachtungen.
So verwandelt sich auch die Aepfelsäure in Wasser und Malealsäure *) nach der Formel:

 $C_8 H_4 O_4 = H_2 O + C_8 H_2 O_3.$

Die Mekonsäure verwandelt sich in zwei neue Säuren, in ie Metamekonsäure und die Pyromekonsäure bei bestimmten Temperaturen und nach folgenden Formeln:

 $C_{14} H_4 O_7 = C_2 H_2 + C_{12} H_2 O_5$ Metamekonsäure $C_{14} H_4 O_7 = C_4 H_4 + C_{10} H_4 O_3$ Pyromekonsäure.

Man kann also hier sagen, dass, wenn man ein Mittel finde, diesen Brenzstoffen das Wasser und die Kohlensaure wieder zu geben, welche sie verloren haben, so könnte man ie ursprünglichen Substanzen, aus denen sie entstanden sind, wieder herstellen.

Wo man Wasser und Kohlensäure so leicht aus einer oranischen Substanz sich entbinden sicht, welche sich in einen ndern vollkommen reinen Körper verwandelt, wird man zu lauben veraulasst, dass dieses Wasser oder diese Saure vorber sehon existirten und nur durch die Hitze abgeschieden worten seien. Ich trete jedoch dieser Ansicht nicht bei und halte

*) Wir behalten diesen Namen, durch welchen zuerst in diesem fournal Bd. III. S. 28. der französische Ausdruck acide malrique bersetzt wurde, in Ermangelung eines besseren bei. A. n. E.

vielmehr im Gegentheil dafür, dass diese Körper aus der genseitigen Reaction zweier, in der Substanz präexistirent Verbindungen hervorgehen, welche auf einander gerade so wirken, wie die Oxalsäure und das Ammoniak bei der Erzeugu des Oxamides.

Wollte man z. B. zu Gunsten der Präexistenz der Kollensäure behaupten, dass die Mekonsäure, indem eie ein At Kohlensäure verliert, auch genau die Hälfte ihrer Sättigung capacität einbüsst, so findet man in derselben Reihe einen ehern Prüfstein von der Nichtigkeit dieses Argumentes. De dem nämlich die Mekonsäure zwei Atome Kohlensäure verliemtsste dieselbe einen neutralen oder weniger sauren Körgeben, als der vorige war; nun aber liefert sie im Gegentaeine doppelt so kräftige Säure.

Es würde demnach, glaube ich, ein eben so falscher Weseln, wie derjenige, der uns zu der Ansicht führte, dass bei diesen Reactionen freiwerdende Kohlensäure und Wassehon präexistiren müssten in den Verbindungen, aus welch sie sich entbinden. Diese Substanzen werden offenbar in Weselch Fällen erst gebildet.

Von äusserster Wichtigkeit aber wäre es, zu erforsche nach welchen Regeln sich Wasser oder Kohlensäure bik warum ferner der Kohlenstoff vor dem Wasserstoff, der Wasserstoff vor dem Kohlenstoff verbrennt, oder warum endhabeide zugleich verbrennen.

Es ist nicht zu bezweiseln, dass man durch wechselstige Vergleichung zweckmässig gewählter Substanzen im Stade sein würde, den ursprünglichen Zustand des Kohlenstoder Wasserstoffs zu bestimmen, welcher diese innerlichen Vohrennungen bewirkt; man würde durch diese Entdeckung organischen Chemie einen äusserst wichtigen Dienst leisten.

Ich glaube nicht zu irren, wenn ich diese Erscheinung jenen anreihe, welche sieh bei der Bildung der Amide dark ten. Durch diese Zusammenstellung gebe ich sogar den Gron Wichtigkeit zu erkennen, welche sie für mich zu habscheinen, indem ich bierdurch andeute, dass ich die Existener Reihe von Amiden anzunehmen geneigt bin, welche dur den Verlust einer aus Sauerstoff und Kohlenstoff bestehen Verbindung gebildet werden.

II.

Wirkung des Jods auf die salzfähigen organischen Basen.

(L'Institut 4ème année No. 147.)

In einer der letzten Sitzungen der Pariser Akademie theilte Herr Pelletier eine Abhandlung mit, worin er die Wirkung es Jods auf das Strychnin, Brucin, Cinchonin, Chinin und Horphin durchgeht.

Unbekannt ist bis jetzt noch, sagt derselbe, die Wirkung der Salzbilder, und vorzüglich des Jods, Broms und Chlors auf lie salzfähigen organischen Basen, und man weiss nicht, ob diese Körper sich mit den Pflanzenalkalien ohne Veränderung derselben verbinden können, oder ob sie eine elementare, ihre Zusammensetzung verändernde Wirkung auf sie ausüben. Bilden unter Mitwirkung dieser Basen, Jod, Brom und Chlor, jodaure Salze und Jodverbindungen, bromsaure Salze und Bromverbindungen, chlorsaure Salze und Chlorverbindungen? Giebt Jod -, Brom - und Chlerverbindungen, oder wird die orgasische Base dabei zersetzt, und treten in diesem Falle Jod, Brom und Chlor an die Stelle des Wasserstoffs? Diess sind die Mauptpuncte über die ich Aufschluss geben wollte. Diese erste Abhandlung handelt blos von der Wirkung des Jods auf die organischen Basen, und die Resultate die der Verfasser erbielt, sind folgende:

- 1) Jod kann sich mit den meisten salzfähigen organischen Basen verbinden, und aus seiner Vereinigung mit diesen Körtern entstehen bestimmte ohemische Verbindungen, in welchen Las Jod und die Base in stöchiometrischen Verbältnissen zu einander stehen; so giebt das Strychoin eine gefärbte krystaltisirbare Jodverbindung, bestehend aus 2 Atomen Jod und einem Atom Strychoin; das Bruein giebt zwei Jodverbindungen, wovon die eine aus zwei Atomen Jod und einem Atom Base, die andere aus vier Atomen Jod und einem Atom Base besteht; das Cinchonin und Chinin bilden beide eine Jodverbindung, in welcher 1 Atom Jod mit 1 Atom Base verbunden ist.
- 2) Die Jodsäure kann sich mit salzfähigen organischen Basen vereinigen, und damit neutrale oder saure Salze bilden. in welchen die Analyse deutlich nachweist, dass Säure und Journ. f. prakt. Chemie VII. 5-

Base in solchen Verbältnissen zu einander steben, wie dies die Theorie angiebt, so dass sie den respectiven Jodverbindungen entsprechen.

- 3) Jodwasserstoffsäure vereinigt sich mit allen salzfähiges organischen Basen, und bildet damit Salze, welche die Neigung haben, einen Ueberschuss von Base aufzunehmen; wie z. B. das jodwasserstoffsaure Strychnin und Brucin, welche der Analyse nach anderthalb basische Salze ohne Krystallisationswasser sind.
- 4) Jodsäure zersetzt die organischen jodwasserstoffsauren Salze, und es bildet sich bei dieser Zersetzung Jod, von der Jodsäure herrührend, während das jodwasserstoffsaure Salz in eine Jodverbindung umgewandelt wird.
- 5) Bei dem Morphin macht das Jod eine ziemlich auffallende Ausnahme von seiner gewöhnlichen Einwirkung; es wirkt
 nämlich elementar auf diese Substanz; ein Theil des Jods vereinigt sich mit dem, dem Morphin entrissenen Wasserstoff, und
 bildet damit Jodwasserstoffsäure, während der audere sich mit
 einer aus dem Morphin herrührenden Substanz verbindet, ohne
 dass man eine Spur dieses letzteren wieder auffinden kanz,
 selbst wenn Jod in hinreichender Menge zugesetzt wird.
- 6) Lässt man endlich Jodsäure auf Morphin einwirken, st verliert die Jodsäure ihren Sauerstoff, welcher mit einem Theile der Elemente des Morphins zusammentritt, und es in eine tothe Substanz verwandelt, gerade wie es Salpetersäure thut, während das freigewordene Jod auf einen andern Theil des Morphins wie durch directe Berührung wirkt; allein die st entstandene Verbindung kann bei Zusatz einer neuen Menge Jod nicht besteben, und wird völilg in Jod und jene rothe Substans zersetzt.

III.

Neue bromhaltige Säure. (L'Institut 4ème année No. 145.)

In einem Schreiben des Herrn Eugene Peligot au de Pariser Akademie der Wissenschaften, berichtet derselbe, dass er sich mit einigen organischen Untersuchungen angelegentlich beschäftigt habe, um die Kinwirkung des Chlore, Rome und Jods auf die, durch die organischen Säuren und gewisse Metalloxyde gebildeten Salze kennen zu lernen, und dass er datei Resultate erhalten habe, die sowohl wegen ihrer Neuheit, als der Allgemeinheit, die sie darzubleten scheinen, interessant ind.

Das erste Salz, das er dem Versuche unterwarf, ist bennoësaures Silber, und er erhielt damit folgende Resultate: Wenn
nan auf das trockne benzoësaure Silber Brom einwirken lässt,
no wird dieses Salz zersetzt und das Brom in grosser Menge
besorbirt; es bildet sich Bromsilber und eine neue Säure, welhe der Benzoësäure in einigen ihrer physischen Eigenschaften
rleicht, sich jedoch durch ihre Zusammensetzung wesentlich
lavon unterscheidet. Denn diese Säure enthält ausser den Elenenten der Benzoësäure noch allen Säuerstoff des Silberoxyds
med ausserdem ein Atom Brom. Wasserfrei erhält man sie
turch Behandlung des Products der Einwirkung mit reinem
Schwefeläther, der sie leicht auflöst, und das gebildete Bromliber zurücklässt.

Diese Säure ist bei der gewöhnlichen Temperatur sest, schmilzt aber vor 100°. In kaltem Wasser ist sie in geringer Henge löslich, in siedendem dagegen in grösserer; bieraus wird sie jedoch beim Erkalten zum grössten Theil wieder abteschieden; sie brennt an den Rändern mit grüner Flamme, zum Beweise, dass Brom darin gebunden ist, denn die Außömng dieser Säure in Wasser giebt mit salpetersaurem Silber winen Niederschlag. Sie bildet mit den Oxyden krystallisirbare salze, worin der Sauerstoff der Säure sich zu dem der Base wie 4 zu 1 verhält.

Herr Peligot versuchte ferner eine analoge Säure mit Chlor darzustellen, allein der Versuch glückte nicht; die Einwirkung ist zu lebhaft, und das angewendete Salz wird unter Peucrerschelnung vollständig zersetzt. Und damit der Versuch elbst mit dem Brom gelinge, darf man dieses nicht mit dem Bilbersalze in flüssiger Form in Berührung bringen, denn sonst Indet auch eine Entzündung Statt; vielmehr muss man die Bromdämpfe, welche, so wie sie sich bilden, auch gleich aberbirt werden, nur langsam hinzutreten lassen.

Was das Jod anlangt, so ist seine Wirkung von der des roms verschieden, denn cs bildet sich zu gleicher Zeit Brow-

332 Roberts, üb. Wirk. d. Hausenbl. b. Klären d. Würze.

silber und bromsaures Silber; ich habe jedoch die gehildete Säure noch nicht hinlänglich untersucht, um etwas näheres über ihre Natur angeben zu können.

Die Einwirkung des Broms auf das benzoesaure Silber ist übrigens keine eigenthümliche, durch die Beschaffenheit der Benzoesaure bedingte Einwirkung; ich habe dargethan, dass es selbst auf Salze solcher Säuren, welche nur sehr wenige Neigung zu einer höhern Oxydationsstufe zu haben scheinen, wie die Klee – und Essigsäure, einwirkt, und alles berechtiget zu der Annahme, dass man mit diesem Körper bald allgemeinter Versuche anstellen wird. Herr Peligot wird die Fortsetzung seiner Untersuchungen über diesen Gegenstand bald liefern.

IV.

Ueber die Wirkung der Hausenblase beim Klären der Würze,

VOD

SAMURI. ROBERTS.

(Aus Records of general science by Robert D. Thomson No. XIV. Februar 1866. S. 105.)

Indem ich die Wirkung der Hausenbläse bei Klärung der Würze erläutere, bieten sich zwei Gegenstände zur besondern Betrachtung dar.

Erstens die Natur und die Eigenschaften der Hausenblase; zweitens die Veränderung, die bei der Würze während des Processes der Gährung Statt findet.

Die beste Hausenblase erhält man von den Schwimmblasen der Fische von dem Geschlechte Accipenser, besonders vom Störe, der in der Donau und in den Flüssen Russlands gefunden wird. Man erhält sie auch aus den Schwimmblasen von Beluga und Huso Germanorum. *)

Hausenblase ist fast ganz Gallerte, da 98 Theile guter Hausenblase in 100 Theilen kochenden Wassers auflöslich sind.

*) Sehr reihe Hausenblase erhält man auch von dem amerikanischen Fische Gadus merluccius. Die langen im Handel verkommenden fen von Hausenblase sind von dem Gadus merrhua. S. Records S. 280.

Es müssen daher die Eigenschaften der Gallerte betrachtet werden, da sie der reinen Hausenblase analog ist.

Gallerte unterscheidet sich von allen thierischen Grundstoffen durch ihre schnelle Auflöslichkeit in kochendem Wasser, so wie auch in den meisten der verdünnten Säuren, die vortreffliche Auflösungsmittel für dieselben bilden.

Callerte ist in Alkohol vollkommen unaufföslich, und fast eben so in kaltem Wasser. Sie wird aus ihren Auffösungen durch Aufgüsse von Gerbstoff niedergeschlagen.

Ein Aufguss oder eine Tinctur von Galläpfeln schlägt dieselbe aus ihren Auflösungen in fünftausend Mal so viel Wasser, als sie wiegt, nieder.

Das sind in der Kürze die Eigenschaften der Gallerte oder reinen Hausenblase.

Sehr verschiedene Sorten von Hausenblase werden zum Verkaufe ausgeboten, zu Preisen von drei bis sechzehn Schilling das Pfund; und der relative Werth jeder Sorte kann durch folgende Proben erkannt werden.

Erstens muss Hausenblase unverändert bleiben, wenn sie in Weingeist oder Alkohol von 500 bis 600 über die Probe getaucht wird, worin Gallerte (das chemische Princip der Hausenblase) unauflöslich ist. Der Alkohol oder Weingeist, in den die Hausenblase getaucht worden ist, muss dann mit wenigen Tropfen Galkipfeltinotur probirt werden. Bleibt der Alkohol klar und unverändert, so spricht diess für die Güte der Hausenblase. Veranlasst dagegen die Galläpfeltinctur einen Niederschlag aus dem Alkohol, so ist die Hausenblase nicht relu, da sie etwas mehr als reine Gallerte enthält.

Verschiedene Proben von Hausenblase, die in Alkohol oder Weingeist unverändert blieben, sollten auch nach folgenden Verfahrungsarten probirt werden, ehe über ihren relativen Werth eine Meinung abgegeben werden kann. Problie bestimmte Gewichte jeder Probe (zum Beispiel eine Achtel Unze) in drei Unzen Wasser (nach Masss) in besonderen Gefässen, bringe sie nach und nach zum Kochen, während jede Probe von Zeit zu Zeit umgerührt wird. Seihe die verschiedenen Auflösungen, während sie heiss sind, durch Musselin und lasse sie in besondere Gefässe laufen. In Verhältniss zu der Menge der unaufgelösten, auf jedem Seihetuche zurückgelassenen Sub-

stanz, kann die Außesbarkeit der verschiedenen Proben mit Gewissheit erkannt werden. Die, welche den wenigsten Rückstand lässt, bildet nach erfolgter Erkaltung den stärksten Lein, wovon die klärende Eigenschaft der Ilausenblase abhängt. Der noch übrig bleibende Versuch, dem die verschiedenen Proben unterworfen werden müssen, ist der letzte und entscheidendste:

Gleiche Gewichte jeder Probe (zum Beispiel eine Viertel Unze) müssen in sehr kleine Stücken geschnitten, jede Viertel Unze in eine halbe Pinte hartes oder saures Bier gebracht und die, alle die verschiedenen Proben enthaltenden Gefässe in ein Zimmer gestellt werden, das von 65° bis 75° Fahrenheit Wärme enthält. Da lasse man sie drei Tage lang stehen und rühre jede Probe ein oder zwei Mal des Tages sehr gut um.

Nach Verlauf dieser Zeit wird sieh ein bemerkbarer Unterschied in der Stärke jedes Leimes zeigen, vorausgesetzt, dam mit Hausenblase von verschiedener Qualität der Versuch gemacht worden ist, und wenn bei dem dieksten Leime eine kleine Menge von Galläpfeltinetur angewendet und mit derselben herumgerührt worden ist, so wird dadurch die Gallerte in Form eines dieken Leimes von der Probe der Hausenblase abgesondert werden. Die anderen Proben, die einen nicht so dieken Leim lieferten, geben beim Herumrühren mit der Galläpfeltinetur eine kleinere Menge Gallerte, in Form von diekem Leime.

Aus der Stärke des von jeder Probe der Hausenblase gelieferten Leimes, wenn sie in die oben erwähnte Menge saures Bier (dergleichen die Brauer bel Bereitung des Klärsels gebrauchen) getaucht, und einer nicht 75° Fahrenheit überstelgenden Temperatur unterworfen wird, kann man den relatives Werth dieser Probe erkennen, wie von der Stärke des Leimes, und folglich von der Menge der in einer Probe von Hausenblase enthaltenen Gallerte, ihr Werth hinsichtlich der Klärung der Würze abhängt. Die beste kurze Hausenblase ist immer in kochendem Wasser bis zu einem Rückstande von ungefähr ½00 auflöslich.

Bei der Bereitung von Bierklärsel wird Hausenblase von guter Qualität in einem Zimmer, das eine Temperatur von ungefähr 50° Fahrenheit hat, in saures Bier getaucht. Nach einiger Zeit wird die Hausenblase durch die Säure des harten

Roberts, üb. Wirk. d. Hausenbl. b. Klären d. Würze. 335

Bieres in einen Leim verwandelt, da es eine der Eigenschaften der Gallerte ist, in verdünnten Säuren auflösbar zu sein.

Ein Vortheil entspringt für den Brauer, wenn er immer sein Klärsel aus einem sauren Biere von gleichförmiger Stärke der Säure bereitet, wodurch er vor jedem aus der Stärke des angewendeten Klärsels entspringenden Misslingen geschützt ist, vorausgesetzt, dass er zuvor sich von der guten Qualität der Hausenblase überzeugt hat, die er der Wirkung des sauren Bieres aussetzt.

Es kann eine einfache Verfahrungsart angewendet werden, um die Säure der Würze zu probiren, von der der Brauer Klärsel machen will. Man mache eine Probeflüssigkeit aus einem Theile (nach Gewicht) doppelt kohlensauren Kalis, das in sechzehn Theilen (nach Maass) Wasser aufgelöst worden ist.

Man nehme zum Beispiel au, dass sechzehn Unzen (nach Maass) sauren Porters, womit der Versuch gemacht werden aoll, in ein Gefäss gebracht werden, dass uogefähr doppelt so viel fasst.

Miss genau einen bestimmten Theil der Probestüssigkeit, nämlich vier Unzen (nach Maass) ab. Betze kleine Quantitäten dieser Probestüssigkeit zu dem sauren Porter (nach jedem Zusatze rühre man die Mischung um), bis das Ausbrausen nachlässt, oder bis die Mischung durch die Probestüssigkeit so neutralisirt ist, dass sie die Farbe des Lackmuspapieres beim Eintauchen desselben nicht verändert. Die Mischung kann servermittelst Curcumapapier probirt werden, das durch die Mischung eine höhere Farbe annehmen müsste, und dadurch beweist, dass das Alkali der Probestüssigkeit etwas im Ueberschusse vorhanden ist. — Vermittelst der zur Erzeugung dieses Resultates ersorderlichen Probestüssigkeit kann man den höhern oder niedern Grad der Säure des zur Bereitung des Klärsels anzuwendenden Porters erkennen.

Sechzehn Unzen (nach Maass) saurer Porter, dergleichen in einer der grössten Brauereien in Irland zur Bereitung des Klärsels gebraucht wird, der bei einer Temperatur von 610 Fahrenheit 10 nach Twaddel's Hydrometer zeigt, erforderten vier Unzen (nach Maass) Probeflüssigkeit zur Neutralisation, was gleich 1 Theile kohlensauren Kalis zu 64 Theilen nauren Porters ist.

336 Roberts, üb. Wirk. d. Hausenbl. b. Klärend. Würze.

Diess scheint für Porter eine gute Durchschnittsstärke der Säure zu sein, wenn derselbe zur Bereitung des Klärsels erfordert wird. Wenn saurer Porter weniger Probestüssigkeit als die obige Quantität verlangt, um ihn zu neutralisiren, so würde diess eine Schwäche der Säure anzeigen, die solchen Porter zu einem unvollkommnen Auslösungsmittel für Hausenblase machen würde.

Saurer Porter, wie der ist, mit welchem der obige Versuch angestellt wurde, wirkt bei 61° Fahrenheit auf Hausenblase, aber seine Wirkung wird durch eine auf 80° oder 90° Fahrenheit erhöhete Temperatur sehr erleichtert.

Während der Gährung der Würze wird der Zuckerstoff des Malzes nach und nach in Alkohol verwandelt, und zwar durch die Wirkung der Hefen und der atmosphärischen Luft-Endlich geht die Würze von der weinigen in die saure Gährung über.

Dieser letztere Zustand wird durch Ausschliessung der atmosphärischen Luft verhindert. Daher entspringt die Nothwendigkeit, die Würze fest zuzuspünden, wenn die weinige Gährung vollständig erfolgt ist, sonst wird die Würze saner.

Am vortheilhaftesten wenden Brauer das Klärsel au, west nicht abgeklärter Porter auf Fässer gefüllt worden ist, und die weinige Gährung zum Theil oder ganz aufgehört hat. Die Art, wie Hausenblase auf nicht abgeklärten Porter wirkt, indem sie denselben klärt, wird durch zwei Eigenschaften der Gallerte (des chemischen Principes der Hausenblase) bestimmt; erstent durch ihre Auflösbarkeit in schwachen oder verdünnten Säuren, und zweitens durch ihre völlige Unauflösbarkeit in Alkohol und ihre geringe Auflösbarkeit in kaltem Wasser.

Wird das Klärsel oder Hausenblase, in Verbindung mit saurem Biere, bei der in einem Zustande von weiniger Gabrung sich befindenden Würze angewendet, so fällt der Alkoholderselben die Gallerte der Hausenblase aus ihrer Auflösung in dem sauren Porter, und wenn sie auf diese Weise frei geworden ist, so nimmt sie die in der Flüssigkeit schwimmenden Unreinigkeiten mit.

Folgende Versuche werden die Theorie besser erläuterna Mische eine kleine Menge Bierklärsel mit kaltem Wasser; oberts, üb. Wirk. d. Hausenbl. b. Klärend. Würze. 337

kurzer Zeit wird der grösste Theil der Hausenblase abgeodert werden.

Viltrire die Mischung durch Papier, und werden einige ropsen Galläpfeltinctur zu der filtrirten Flüssigkeit hinzugetzt, so wird ein kleiner Theil Gallerte niedergeschlagen erden.

Diess beweist, dass die Sauro des Klarsels eine kleine enge Gallerte aufgelöst hielt. Diess wird ferner erwiesen, enn man zu der wie oben fiktrirten Flüssigkeit einige Tropfen mmoniakslüssigkeit statt der Galläpfeltinctur setzt. Die Amponiakslüssigkeit musa in hinreichender Menge behutsam hinzupetzt werden,' um die in dem Klärsel enthaltene Säure zu utralisiren, wodurch die Gallerte, die zuvor von der Säure gelöst gehalten wurde, frei wird.

Aus diesem Versuche erhellt die Auflösbarkeit der Hauablase in saurem Porter, und ihre fast gänzliche Unauflösrkeit in kaltem Wasser.

Ferner, verdünne eine kleine Quantität des Klärsels durch ites Wasser, bis die Säure desselben so weit unterdrückt ist, sa dasselbe das Lackmuspapier nicht mehr röthet. Die Haubbiase des Klärsels sondert sich vällig von der Mischung ab; nn wenn einige Tropfen von Galläpfeltinctur zu der ültrirten allösung hinzugesetzt werden, so bleibt sie unverändert.

Setze warmes Wasser von etwa 1800 Fahrenheit zu elm andern kleinen Theile des Klärsels hinzu, bis die Flüssigeit so sehr verdünnt ist, dass sie, wie bei dem vorigen Vernhe, das Lackmuspapier nicht mehr afficirt. Filtrire nach
folgter Erkaltung die Flüssigkeit durch Papier. In dieser
nitösung wird man nach einem Zusatze von einigen Tropfen
alläpfeltinctur Gallerte entdecken. Diess beweist die Auflösarkeit der Hausenblase in heissem Wasser.

Der nächste Versuch wird deutlicher den Einfluss des Alhols bei Absonderung der Galierte aus ihrer Auflösung in hwacher Säure zeigen, wodurch ihre Wirkung bei Klärung Berters in einem Zustande geistiger Gährung erklärt wird.

Zu sechzig Theilen kalten Wassers setze einen Theil Alphol hinzu, und in diese Mischung bringe eine kleine Quantät von Klärsel.

338 Roberts, üb. Wirk. d. Hausenbl. b. Klären d. Würze

In einer kurzen Zeit wird Hausenblase aus der Mischussabgesondert, und die Flüssigkeit ist klar und glänzend.

Wenn jedoch die Flüssigkeit filtrirt wird, und es werde elnige Tropfen Galläpfeltinctur zu der filtrirten Außbaung his zugesetzt, so wird ein kleiner Theil Galterte frei.

Diess wird durch die freie Säure des sauren Porters verursacht, aus dem das Klärsel bereitet wird, indem er diese kleinen Theil Gallerte in aufgelöstem Zustande hält, wie e gleichfalls durch Hinzusetzen einiger Tropfen Ammoniaklüssigkeit statt der Galläpfeltinctur abgesondert werden kann.

Wiederhole den Versuch, nur statt des kalten nimm heis ses Wasser von 1800 Fahrenheit, setze ferner dieselbe Quantität Alkohol und Klärsel zu, wie bei dem vorlgen Versuche.

Nachdem die Mischung einige Stunden gestanden hat, m sich zu setzen, so zeigt sich, dass nur eine theilweise Absorderung der Hausenblase Statt findet, und die Flüssigkeit wir nicht so klar sein, wie bei dem ersten Versuche. Der Grund davon ist, dass das heisse Wasser einen Theil der Rausenblad des Klärsels auflöst und ihn in Auflüsung erhält, während de übrige Theil von dem Alkohole, in dem er unauflösbar ist. al gesondert wird. Gerade dieselbe Wirkung würde auf Würz hervorgebracht werden, wenn ein Klärsel hei derselben angewendet würde, das mit einem Ueberschusse von saurem Bie gemacht worden wäre. Der Alkohol des nicht abgeklätte Porters würde nur einen kleinen Theil der Hausenblase dem Klärsel frei machen, während der Ueberrest von dem Ueber schusse der Bäure in Porter aufgelüst gehalten wird, und di frel gewordene Gallerte kleine Theilphen von vegetabilischt Substanz mit sich nimmt, die, wenn sie in der Flüssigke schwimmen, dieselbe nur halb durchsichtig machen.

Mittheilungen vermischten Inhalts.

1) Verschiedene Analysen,

yan

Aug. Laubent und Ch. Holms. (Annales de Chimie et de Physique. 1935. T. 60.)

1) Künstliches Bisenowyd-Owydul.

Die Sohle der Puddelosen von Châtillon sur Selna besteht einer Mischung von Eisensilicat, Eisenoxydul und Oxyd. cht man sie auf, so trifft man hisweilen Arten von Drusenmen, deren unterer Theil blos mit vollkommen regelmässi-Krystallen besetzt ist. Wurden diese sorgfältig abgelöst, weigten sie alle Charaktere des natürlichen Eisenoxyd-Oxy-ihr Glanz, ihre Dichtigkeit ist dieselbe, sie haben serner elben Varietäten der Gestalt, das regelmässige Tetraëder, Oktaëder, das abgestumpste Oktaëder, das Rhomboïdal, das lekaëder. Gepülvert werden sie von concentrirter Salzsäure egrissen, und es bleibt dabei ein schwacher Rückstand von zünöser Kieselerde zurück.

Die Analyse davon gab:

		Saueretoff	Verhältniss
Eisenoxyd .	. 58	27,75)	8
Eisenoxydal	. 85	27,75) (5,92 (2,02)	1 1
Kiesolerde .	. 7	3,64	9
	100.		

Es ist diess also ein Gemeng aus 86 Theilen Eisenoxyddul und 14 Theilen Eisenoxydul-Bisilicat $(\tilde{S}l_2 + \tilde{F}c_3)$. Ihre vollkomme Achnlichkeit mit dem natürlichen Klenexyd-Oxydul ist ein neuer Beweis für den vulkanischen Ursprung der Gesteine, die dieses letztere enthalten.

2) Albit von Chesterfield.

Nach einer Analyse von Stromeyer würde dieses Mineral nicht die Zusammensetzung des gewöhnlichen Albits haben, und müsste eine besondere Species bilden. Da wir und müsste eine besondere Species bilden. Da wir und im Besitz eines schönen Stückes davon befanden, in welchen einige rosafarbne und grüne Turmaline eingesprengt waren, so analysirten wir es mittelst Fluorwasserstoffsäure *) und erhichten dabei folgendes Besultat.

Kieselerde Thonerde	•	•	•	68,4 20,8	Saverstoff 85,54 9,71.	Y.	rhältnin 18 8
Risen und	Man	TAR	•	0,1			•
Kalk ,	•	•	•	0,8			
Natron	•	•	•	10,5	2,69		į
•			-	100,0.		ě	,

Diess führt auf die Formel 33i Al + 3 Na, welches des gewöhnlichen Albits ist.

8) Mineral aus der Lava des Vesuss.

Gewisse Lavaarten des Vesuvs sind wie Porphyr regelmässig mit weissen, glasartigen Krystallen durchsprengt, welche bis jetzt für Feldspath gehalten wurden. Herr Elie v. Beaumont, der vermuthete, sie möchten zur Classe des Labradors gehören, schickte uns eine Probe davon, um sie zu analysiren.

Diese Krystalle sind leicht zerreihlich, und so in die Lara eingewachsen, dass es unmöglich ist, sie daraus logzumaches,

*) In einer von uns bekannt gemachten Abhandlung über de Analyse der alkalischen Silicate, war angegeben, dass man sich einer Platinröhre bedienen müsste, um die Dämpfe der Fluorwasserstoffsäure in den Platintiegel zu leiten. Seit einem Jahre bediest sich jedoch Herr Malagutti täglich einer Bleiröhre, ohne dabei einen Nachtheil zu verspüren.

ohne zugleich etwas von der letztern mit abzubrechen; desbalb kann auch die folgende Analyse nur als eine annähernde Schätzung angesehen werden; indessen bestätigt nie hinlänglich die Vermuthung des Herrn v. Behumont,

Sie enthielten:

			Sauerstoff	Verhältniss
Kieselerde		47,9	25,00	18
Thonerde	4	84,0	15,90 }	12
Kisenoxyd		2,4	0,72	10
Natron .		5,1	1,30)	
Kall .		0,9	0,15	1
Kalk .	1	9,5	2,66)	
Magnesia		0,8	0,01	2.

Diess giebt die mineralogische Formel:

128i Ai + 28i₂ Ca + Si₂ Na.

Die Formel von Berzelius für den Labrader ist:

128i Al + 38i₃ Ca + Si₃ Na.

Wehn man in Erwägung zieht, dass die Analysen des Labradors sehr alt sind, und dass die unsrige mit einer unreinen Probe gemacht wurde, so wird man sehen, dass, wenn die Analysen auch nicht gerade genügend sind, eine genaue Formel dieser beiden Substanzen zu geben, sie doch annähernd richtig sind.

4) Krystallisation des Zinkowyds.

Es ist bemerkenswerth, dass man bis jetzt noch nicht krystallisirte Oxyde von der Formel Rangetroffen hat, das Bleioxyd etwa ausgenommen, welches nach Herrn Houton-Labillar-dière die Gestalt eines Dodekneders hat; aber man weiss selbst nicht, ob es regelmässig ist. Ein in den Spalten einer irdnen Röhre, wie sie zur Bereitung dieses Metalls dienen, gefundenes Stück Zinkoxyd hatte kleine mikroskopische Krystalle, welche die Gestalt eines sechsseitigen Prismas batten; allein wir konnten nicht die Abänderungen der Grundflächen bestimmen, diese Gestalt indessen lässt deutlich sehen, dass sie nicht in's cubische System gehören.

In denselben Röhren trifft man auch in Prismen krystallisirtes metallisches Zink mit rhombischen Grundflächen an; und was ziemlich bemerkenswerth ist, sie enthalten 3 bis Lisen, während das in denselben Röbren aufgesammeit Auslösungen gab, welche selbst durch Kaliumeisencyand blau gefärbt wurden.

2) Runkelrübensucker.

So eben ist fertig geworden und von Ed. Ante. Halle durch alle solide Buchhandlungen Deutschlands ziehen:

Die Zuckerbereitung aus Runkelrüben, in ihrer Betwart deutschen Landwirthschaft, von Dr. Ludwig Bley, Apotheker zu Bernburg u. s. w.; mit einem Aüber die grosssprecherischen Anpreisungen der geher rollen Zier-Hanewald-Arnoldischen Runket Zucker-Fabrication, von Professor Dr. Franz Wischen-Behrication, von Professor Dr. Franz Wischen-Behrick ger-Seidel, und 3 Kupfertafeln, zur Krung des Planes einer Runkelrübenzuckerfabrik fewöhnliche Landwirthschaften. (Aus Schweiggerdelt gerdel's N. Jahrb. für Chem. und Phys. Bd. IX. Hft. 7 besonders abgedruckt.) Pr. 22½ Sgr.

Eisenbahnen' und Rübenzucker! sind gegenwärt. grossen, von allen Seiten wiederhallenden Losungsword deutschen Handels - und Gewerbswelt, des Fabricantes Hülen wir uns nur vor Schwindel mi des Oekonomen. Schwindeleien, welche so gern an solche Unternehmung anknüpfen, vor unfreiwilligem Selbstbetrug oder gar 📥 chen Täuschungen. Erleuchtete Regierungen haben bereit Beziehung auf die Eisenbahnen wenigstens, dem Sein und den Schwindeleien kräftige Zügel angelegt; wo 📶 nis wahres Bedürfniss berausstellen, werden und sollen 🔝 rum sicher nicht ausbleiben. Ob ahnliche Vorkehrung Seiten der Staatsbehörden hinsichtlich der Rübenzucker tion und anderer Unternehmungen dieser Art - besond gegen Verlockungen durch grosssprecherische Ausbietung deutiger Geheimnisse als neue eigenthümliche hochwich findungen, welche vorgeblich die grössesten Vortheile 🖥

sollen, gegen schwere Summen unter nichts weniger als cht zu etfüllenden Bedingungen — ob ähnliche Vorkehrunt auch in dieser Beziehung von Nöthen sein dürften: das der Zukunft überlassen bleiben. Vielleicht genügt nämtschon eine einfache Belehrung und Appellation an den gesiehen Menschenverstand, um das betreffende Publicum über inen wahren Vortheil aufzuklären und vor den Folgen leicht wer zu bezählender Irrthümer und Missgriffe zu bewahren, alche dem wahrhaft Guten an der Sache grosse Gefahren ohen, und leicht dessen Untergang (wenigstens vor der Hand) ich sich ziehen könnten. Besonnenheit, Umsicht und Sachuntniss, welche bei Unternehmungen dieser Art den Vorsitz wen müssen, erkauft man durch keine blossen Recepte und men diese auch noch so theuer zu stehen.

Solche Belehrung und Aufklärung findet man in dem hier zeichneten Schriftchen, hinsichtlich der darin abgehandelten chwichtigen Angelegenheit, der hler offenbar ihre vortheildeste und passendste Stellung angewiesen wird; und sicherbietet es für den geringen Preis von 221/2 Sgr. eben so i, wenn nicht noch mehr Aufklärung darüber, worauf es mehmlich dabel ankommt, als von den Herren Zier, Hawald und Arnoldi für den Preis von mindestens Einndert rollwichtigen Friedrichsd'or zu erwarten steht. de im Gegentheil mit dieser, für unsere Zeit unangemessenen, d in jeder Beziehung höchst unwürdigen Geheimnleskrämewird hier Alles offen und klar mitgetheilt, was der landorthschaftlichen Rübenzuckersabrication frommen kann. fache, und durch praktische Anwendbarkeit sich auszeichade, verhältnissmässig wenig kostspielige Maschinen, welauf die Ergiebigkeit dieser Zuckerbereitung und deren Vordie einen sehr wesentlichen Einfluss ansüben, werden theils nau beschrieben, theils wird, wo dieses nicht thunlich war, ren ausgezeichnete Wirksamkeit nachgewiesen, und der Weg gezeigt, wie man sich dieselben verschaffen kann. Angeessene Betriebsberechnungen legen die "unter allen Conncturen sicheren" Vortheile dieses neuen Fabricationszweigs r Landwirthschaften deutlich und klar vor Augen; und diese giaden sich auf Erfahrungen, welche den öffentlichen Apprei-

Mittheilungen vermischten Inhalts.

wangen der Herren Zier, Hanewald und Arnoldi wehl & Wange halten. Sehon hieraus wird der Unbefangene sich d Urtheil bilden können über den wahren Werth der gepriesen Ersindung des Dr. Zier, und über den Muth, welcher des gehört, sich deshalb össentlich als einen der grössten Wohllichter Deutschlands zu brüsten, was in dem Anhange noch d wenig aussührlicher beleuchtet wird.

Halle, Anfangs April 1836.

Schweigger-Seidel.

Isomerismus und Amorphismus.

Ī.

Bemerkungen über den Isomerismus und Amorphismus,

Professor Dr. Joh. NEP. Fuchs in München.

Es haben sich über das, was ich in Betreff des Amorphismus fester Körper bekannt gemacht habe, mehrere conträre
Stimmen vernehmen lassen, worauf ich einiges zu erwiedern
mich gedrungen fühle.

Berzelius sagt in seinem Jahresbericht von 1834 S.
184, am Schlusse einer kurzen und unvollständigen Anzeige,
von meiner Abhandlung: "über den Opal und den Zustand
der Gestaltlosigkeit (Amorphismus) fester Körper" *), Folgendes: "Man sieht, dass Fuchs hiermit dasselbe meint, was
wir unter gewissen isomerischen Zuständen verstehen; allein
damit fällt auch das hauptsächlich Wichtige im Unterschied zwischen krystallisirend und gestaltlos weg, denn es giebt verschiedene isomerische Modificationen, die beide krystallisiren."

Diess ist es nicht, was ich meine, sondern ich meine:

- Dass bei den festen Körpern zwei Zustände zu unterscheiden seien, der krystallinische und amorphe; und dass dieser Unterschied sich auf gemeinsame physische Eigenschaften
 gründe, wodurch jeder dieser Zustände überhaupt ausgezeichnet ist.
 - 2) Dass die nämliche Substanz in beiden Zuständen auf-
- *) Neues Jahrbuch der Chemie und Physik Bd. VII, Hft. 7 u. 8. S. 418 434. Zugleich verweise ich hier auf einen spätern Aufsatz über den nämlichen Gegenstand in Poggendorff's Annalen der Physik und Chemie Jahrg. 1884. Bd. XXXI. 8. 577 583. Journ f. prakt. Chemie. VII. 6. u. 7.

treten könne, und dann zweierlei Körper bilde, ja aus dem Grunde bilden müsse, weil an die Krystallisation gewisse Kigenschaften unzertrennlich gebunden sind, welche wegfallen oder modificirt werden müssen, wenn die Krystallisation wegfällt. Die Kieselerde z. B. bildet zweierlei Körper, den Quarz und den Opal, und dieser ist von jenem darum verschieden, weil er amorph ist.

Diess ist das hauptsächlich Wichtige im Unterschiede zwischen krystallisirend und gestaltlos; wozu aber noch manches andere kommt, was auch nicht unwichtig ist, wie ich in der angeführten Abhandlung gezeigt habe. Wir wollen nun der Isomerismus und den Amorphismus noch etwas näher betrachten

Mit dem Worte "Isomerismus" bezeichnet man das Verhältniss zweier Körper, welche, bei gleicher chemischer Constitution, verschiedene chemische Eigenschaften besitzen, und zum Theile mit anderen Körpern zweierlei Producte bilden.

So stand wenigstens diese Sache damals, als ich meine.
Abhandlung schrieb; in das, was sich daran seitdem etwa verändert hat, gebe ich hier nicht ein.

Die Körper, welche in einem solchen Verhältnisse stehen, heissen isomerische Körper. Keiner kann für sich als ein solcher bestimmt werden; der eine ist gleichsam der Gegenkörper des andern, oder der eine setzt immer die Existenz des andern voraus.

Dieses Verhältniss ist völlig unerklärt geblieben. Es war wohl dabei von einem Umlegen der Atome die Rede; allein diess wird man doch nicht im Etnste für eine Erklärung ausgeben wollen. Man könnte sich dabei nur eine ähnliche Veränderung in der Lage denken, wie wir sie im Groben bei den Zwillingskrystallen beobachten; allein eine solche Veränderung verorsacht keine qualitative Verschiedenheit der Körper, inden das Umlegen blos ein mechanischer aber kein chemischer Vorgang ist.

Vom Amorphismus war bei allen Verhandlungen über die isomerischen Körper gar keine Rede; man hat daran gewiss ebenso wenig gedacht, als ich bei Entwickelung meiner Ansicht darüber an den Isomerismus dachte. Ob beide isomerische Modificationen krystallinisch oder amorph sein können, oder

Fuchs, über Isomerismus und Amorphismus. 347

die eine krystallinisch und die andere amorph vorkommen kans, das kümmert mich nicht.

Ich verstehe unter Amorphismus denjenigen Zustand der Körper, in welchem sie ein Continuum bilden, was in allen Theilen und nach allen Richtungen gleiche physische Beschaffenheit zeigt, d. h. gleich cohärent, gleich elastisch, gleich hart ist, und gleiches Verhalten zum Licht und zur Wärme hat.

Darin kommen alle amorphe Körper überein, von welcher Natur sie übrigens sein mögen, und dadurch unterscheiden als sich von allen krystallinisch gebildeten. Man kann demnach einen amorphen Körper für sich als einen solchen bestimmen, ehne Kenatniss von seinem krystallinischen Gegenkörper zu haben. Den Opal z. B. würde man als einen amorphen Körper erkennen, wenn man auch gar nichts vom Quarz wüsste. Viele Körper sind uns ja bis jetzt bur im amorphen Zustande bekannt, und manche scheinen des Vermögens zu krystallisiren ganz beraubt zu sein.

Haben wir die nämliche Substanz oder Mischung in bejden Zuständen, im krystallinischen und amorphen, so fragt sich erst, wie sich der krystallinische und amorphe Körper zu einander verbalten. Dabei findet sich , dass, abgesehen von der Krystallisation, ein mehr oder weniger bedeutender Unterschied zwischen ihnen Statt findet, in Hinsicht der physischen Eigenschaften sowohl, als des chemischen Verhaltens. Dieses Verhältniss kommt uns oft sehr zu Statten, den krystallinischen Körper von dem amorphen zu unterscheiden, besonders wenn bei jenem die Krystallisation nicht unmittelbar erkannt werden kann, wie es der Fall ist, wenn er compact oder pulverig eracheint. Wenn z. B. das präcipitirte und geglühte Eisenoxyd, was bekanntlich in den Glasschleifereien als Schmirgel sehr gute Dienste leistet, so hart ist wie Eisenglanz (krystallisirtes Eisenoxyd) und das nämliche Verhalten gegen die chemischen Agentien hat, während das ungeglühte sich in dieser Hinsicht auffallend verschieden davon zeigt: so ist mit Grund anzunehmen, dass dieses amorph und jenes krystallinisch sel, wenn man auch nichts von Krystallisation daran wahrnehmen kann.

Was das verschiedene chemische Verhalten beider Körper aulangt: so ist diess so zu verstehen, dass der eine den chemischen Agentien mehr, der andere weniger Widerstand leisten

348 Fuchs, über Isomerismus und Amorphismus.

kann, dass aber dabei nicht zweierlei Producte entstehen, wen das quantitative Verhältniss der Bestandtheile nicht verschieden ist. Und wenn eine Verschiedenheit zwischen den Producten Statt fände: so könnte sie nur von der Art sein, dass das eine amorph und das andere, unter veränderten Umständen, krystallinisch würde, oder auch dass der Dimorphismus in's Spiel käme.

Aus dem Gesagten geht hervor, dass sich der Amorphismus nicht unter den Begriff des Isomerismus bringen lasse, vielmehr hat es den Anschein, dass dieser sich zum Theil in Krystallismus und Amorphismus auflösen werde.

Uebrigens freuet es mich, dass Berzelius gegen den Amorphismus selbst nichts zu erinnern gefunden hat; dagegen erklärt sich aber Frankenheim. In seinem Werke "die Lehre von der Cohäsion" kommt er auch auf den Amorphismus zu sprechen und führt S. 391 einige Fragmente von den an, was ich darüber gesagt hatte. Er unterscheidet krystallinische und unkrystallinische Massen, macht aber diese am Ende alle wieder zu krystallinischen, indem er sie für Aggregate kleiner Krystalle, für erstarrte Gallerte (?) anspricht. Das geringe specifische Gewicht und die Leichtigkeit der Auflösung erklärt er durch die Anwesenheit von Poren, die, wie er meint, bei dem Opal, in Folge seiner Bildung aus einer Gallert, eben so wenig fehlen können, als bei dem gebranaten Thone, und in welche das Auflösungsmittel leichter eindringe, als in die compacte Quarzmasse, so fein sie auch zerrieben sein möge.

Ich kann kaum glauben, dass Frankenheim alles, was ich in meinen beiden Abhandlungen über den Amorphismus sagte, aufmerksam gelesen, noch weniger, dass er darüber ernstlich nachgedacht habe, denn sonst hätte er schwerlich das hier Angeführte sagen und insbesondere eine so ganz unstatthafte Vergleichung des Opals mit dem gebrannten Thone machen können.

Die Porosität, welche schon oft in physischen und chemischen Dingen als Erklärungsmittel in Anspruch genommen wurde, wird auch hier zu Hülfe gerufen; allein es ist gewiss danit hier eben so wenig auszurichten, als in manchen anderen Fällen.

Es konnen hier nicht die Poren gemeint sein, welche nach dem Atomismus das Vocumm disseminatum vormachen, mat meh Reser Theorie den Körpern wesentlich angehören, und folglich auch im Quarz vorhanden sein müssen: sondern diejenigen zufälligen Zwischenfäume, welche, ausser den wesentlichen, in Folge der vermeintlichen Zusammenhäufung der kleinen Quarz-Krystalle im Opal und der kleinen Krystalle in den amorphen Körpern überhaupt entstehen müssten. Allcin diess ist eine Annahme, für welche keine Gründe vorhanden sind, und wonach sich höchstens das geringere specifische Gewicht der amorphen Körper, sonst aber, durchaus nichts erklären lässt. fragt sich dabei zuvörderst: womit sind diese Zwischenräume ausgefüllt? Beim Opal, der auf nassem Wege durch Coagulation entstanden ist und stets wasserhaltig gefunden wird, kann man sagen, sie seien mit Wasser ausgefüllt; allein womit sind sie bei den auf trocknem Wege entstandenen, beim Glase und allen glasartigen Körpern ausgefüllt? Vielleicht mit Wärmestoff ?

Mit den leeren Zwischenfaumen stehet die volkommene Continuität der amorphen Körper in Widerspruch, vermöge welcher sie einen starken Glanz und volkommene Durchsichtigkeit besitzen, wenn sie je von Natur aus die Eigenschaft haben, dem Lichte den Durchgang zu gestatten, nicht mit fremdartigen Substanzen verunreinigt sind, und nicht im pulverigen oder erdigem Zustande vorkommen.

Aus der zufälligen Porosität lassen sich manche andere Eigenschaften, wollurch sich die amorphen Körper von ihren krystallisirten Gegenkörpern unterscheiden, gar nicht erklären; z. B. nicht die geringe Härte des Opals, nicht die schwarze Farbe des amorphen Schwefelquecksilbers, nicht die rothbraune des amorphen Schwefelantimons, nicht die Geschweidigkeit des amorphen Schwefels, der fast so dehnbar und elastisch ist wie Kautschuck. Diess wären in der That wunderbare Wirkungen der Krystallzusammenhäufung und der dadurch veranlassten leeren Raume, insbesondere bei dem amorphen Schwefel, dessen specifisches Gewicht nur wenig geringer ist als das des krystallisirten.

In einen so beschaffenen Körper, wie der aus einer Gallerte entstandene Opal ist, heisst es, kann das Auflösungsmittel leichter eindringen, als in die compacte Quarzmasse. Zugestanden, dass es sich so verhalte; allein darags folgt nur, dass der Opal sich schneller in Kali auflösen kann, als det Quarz, aber nicht, dass dieser bei der gewöhnlichen Temperatur davon gar nicht angegriffen werden kann, wie es wirklich der Fall ist.

Diese Ansicht lässt sich übrigens nicht auf diejenigen Silicate übertragen, welche sich nach dem Schmelzen in Säuren auflösen und damit eine Gallerte bilden, wührend sie vor dem Schmelzen nur schwer davon angegriffen und dann so zersetst werden, dass sich die Kieselerde pulverförmig abscheidet. Dieses beweiset zur Genüge, dass beim Schmelzen dieser Körpet etwas ganz anderes vorgeht, als eine blosse Veränderung in der Lage ihrer Theile oder Bildung, und Gruppirung von kleinen Krystallen und Entstehung von leeren Zwischenräumen.

Man könnte aber sagen, dass nach dem Schmelzen dieser Körper andere Krystalle entstehen, und der Dimorphismus
die Ursache dieses verschiedenen Verhaltens sei. Ich will nicht
in Abrede stellen, dass es bisweilen so sein könne; allein es
ist gar nicht wahrscheinlich, dass es immer so sei. Wenn ein
so, wie gesagt, sich verhaltendes Silicat aus dem flüssigen
Zustande, in welchen es durch die Wirkung des Feuers versetzt worden, in den festen übergeht, so sind, wie auch bei
anderen Körpern, wenn ihre Mischung unverändert bleibt, 3
Fälle möglich:

- 1) dass es die ursprüngliche Form wieder annimmt;
- 2) dass es in einer anderen, generisch verschiedenen Form erscheint;
- 3) dass es gar nicht krystallisirt, sondern amorph oder glasartig sieh zelgt. Ist es so oder anders krystallisirt, so erkennt man es, falls andere Anzeigen fehlen, am Bruchauschen; der Bruch ist uneben und matt oder höchstens schimmernd; ist es aber amorph, so ist er glatt und glänzend. Daraus lässt sich abnehmen, ob die Eigenschaft eines Silicats, nach dem Schmelzen mit Säuren eine Gallerte zu bilden, der Veränderung der Gestalt oder dem Amorphismus zuzuschreibes sei; denn nur auf die eine oder andere Weise lässt sich darabweichende Verhalten nach dem Schmelzen erklären, indem, wenn es die ursprüngliche Gestalt wieder angenommen hätte, sich darin nichts geändert haben könnte. Da nun nach den bisherigen Beobachtungen alle nach dem Schmelzen mit Säuren

gelatioirende Silicate glasartig erscheinen: so ist als hüchst wahrscheinlich anzunehmen, dass dieses Verhalten in der Regel seinen Grund im Amorphismus habe. Diess ist z. B. der Fall berm Granat, welcher, wenn er geschmolzen wird, eine dem Obsidian ähnliche Masse liefert, die in Salzsäure sich auflöset, und eine ansgezeichnete Gallerte bildet, während er geradezu von dieser Saure nur schwer und unter Abscheidung pulverichter Kieselerde zersetzt wird. Dass nicht der Dimorphismus die Ursache dieses verschiedenen Verhaltens sein könne, ist auch darum mehr als wahrscheinlich, weil der so häung und unter so mannigfaltigen Verhältnissen in der Natur vorkommende Granat immer nur in der einen bekannten Gestaltung sich Andet, und kein der Form nach von Granat verschiedenes und mit Säuren gelatinirendes Silicat bisher angetroffen wurde, was mit ihm der Mischung nach vereinigt werden könnte. Eben so wenig wie der Granat scheinen die übrigen, nach dem Schmelzen mit Säuren gelatinirenden Silicate Neigung zum Dimorphismus zu haben.

Aus allem dem ergiebt sich, dass die Einwendungen, welche Frankenheim gegen den Amorphismus vorgebracht bat, wenig Grund haben, und dass es aller Wahrscheinlichkeit nach nicht blos scheinbar, wie er sich ausdrückt, sondern wirklich amorphe feste Körper giebt; wofür wir auch verzügliche Belege in der organischen Natur finden, wo die Krystallisation darch die Vitalität völlig verdrängt ist.

Als scheinbar amorphe Korper könnte man vielleicht diejenigen bezeichnen, welche die Mineralogen gewöhnliche dichte oder compacte und erdige Mineralien nennen; z. B. dichten Kalkstein, dichten Fluss, dichten schwefelsauren Baryt, Kreide u. s. w. *). Ein solcher Körper ist auch der Hornstein, welcher nach Frankenbeim's Ansicht mit dem Opal identisch sein müsste, da er wie dieser auch blos aus Kieselerde besteht. Allein diese Körper sind wirklich krystallinische Gebilde, weil sie in allen wesentlichen Eigenschaften mit den deutlich krystallisirten von gleicher chemischer Constitution übereinkommen, und sich auch öfters allmahlig in diese verlaufen. Von den wirklich amorphen Körpern unterscheiden sie sich äusser-

^{*)} Die sogenannte Bergmilch scheint wenigstens theilweise wirklich smorpher kohlensaurer Kaik zu sein.

lich dadurch, dass sie nie vollkommen durchsichtig und auf dem Bruche nie glänzend, sondern matt oder höchstens nur schwach schimmernd sind, was eine Folge von Zusammenhäufung höchst kleiner und daher nicht wahrnehmbarer Krystalle ist.

Glooker änssert sich in seinem dritten mineralogisches Jahreshefte (vom Jahre 1833) S. 203 beifällig über den Amorphismus, und weiset zugleich auf sein Handbuch der Mineralogie hin, wo er S. 214 sagt, dass es ursprünglich unkrystallinische Massen gebe, und als Beispiele den Hyalith, Opal und Obsidian anführt. Er fügt dann bei, dass die Benennung "gestaltlose Körper" für einen grossen Theil dieser Körper nicht passe, namentlich für alle kegelförmige, traubige, stalaktitische u. dgl.

Allein, da diese Benennung den Zustand der unorganischen Körper richtig bezeichnet, in welchem sie derjenigen Gestalt beraubt sind, die allein für sie wesentlich ist, der Krystallgestalt nämlich: so scheint sie mir gar nicht unpassend zu sein. Der zufällige äussere Umriss, welcher überaus mannigfaltig sein kann, und in der Mineralogie nur zu lange für wichtig gehalten wurde, kommt dabei gar nicht in Betrachtung. Der Opal z. B. ist ein gestaltloser Körper, er mag zufällig traubig elerförmig, stalaktitisch, oder wie immer geformt sein. Uebrigens habe ich nichts dagegen, wenn man diese Körper unkrystallinische Massen nennen will; wiewobl ich glaube, dass mat dabei in einige Verlegenheit kommt, wenn man diesen Zustand mit einem Hauptwort bezeichnen will.

Glock er ist auch mit dem nicht einverstanden, was ich von der Vermengung des Quarzes mit Opal im Chalcedon und Feuerstein sagte. Er meint, dass diese Mineralien aus einem Gusse (?) entstanden seien, und meine Ansicht sich daher nicht mit der Entstehungsart dieser Mineralien vertrage. Ferner glaubt er, dass die Kieselerde, welche das Kali aus diesen Steinen aufgenommen, nicht nothwendig von darin vorhandener Opalmasse hergerührt habe, sondern dass sich bei dem, ein Jahr lang dauernden Versuche auch Quarz könne aufgelöst haben.

Darauf habe ich nichts zu erwidern, als dass eine Ansicht, welche sich auf Versuche stützt, nicht durch eine blosse entgegengesetzte Meinung, sondern nur durch Versuche widerlegt werden kann. Glocker hat daher die Verbindlichkeit auf sich genommen, diese Verauche, welche sehr einfach sind, anzustellen und die Resultate bekannt zu machen.

Π.

Ueber den Graphit und verwandle Gegenslände,

dem Akademiker und Conservator Dr. J. N. Fuchs*).

(Gelesen in der Akademie der Wissenschaften in München am
11. Juli 1835.)

Obwohl über den Graphit schon viele Untersuchungen angestellt worden, so ist er doch in gewisser Hinsicht immer noch ein problematischer Körper, und er hüllt sich besonders in ein tiefes Dankel, wenn man ihn mit dem Demant vergleicht, mit welchem er bei der Verbrennung das nämliche Product (Kohlensäure) liefert. Es findet dabei nur der Unterschied Statt, dass der Demant ohne allen Rückstand verbrennt, der Graphit hingegen stets mehr oder weniger Asche hinterlässt.

Da diese Asche immer eisenhaltig gefunden wurde, so glaubte man lange, dass das Eisen ein wesentlicher Bestandtheil des Graphits sei und seine Abweichung vom Demant verursache, obwohl schon der unsterbliche Scheele dasselbe für einen blossen Gemengtheil erklärt hatte. Dieses bewies auch vor einigen Jahren Karsten mit der ihm eigenthümlichen Gründlichkeit, indem er zeigte, dass der Graphit keine wesentliche Veränderung erleidet, wenn ihm das Eisen durch Salzsäure entzogen wird, ond dass es darin nicht metallisch, sondern in oxydirtem Zustande enthalten ist, und schon desshalb nicht als ein Bestandtheil desselben betrachtet werden kann. Zum Ueberfluss beweiset dieses auch die nachstehende, von mir unternommene Untersuchung des Graphits von Wunsiedel, welcher so viel wie kein Eisen enthält.

Mit Sorgfalt unter der Mustel verbrannt, gab er nicht mehr als 0,33 p. C. Asche. Diese Asche war höchst locker, hatte eine blass isabeligelbe Farbe und reagirte alkalisch. Vor

^{*)} Aus den gelehrten Anzeigen, herausgegeben von Mitgliedern der königl. baier. Akademie der Wissenschaften. Intelligenzblatt No. 28. S. 177 — 167.

den Löthreiter mit Phosphormix zummmengeschmeizen, gliest die ein nur sehrnech von Riesen gesistenen Gins, warm einige und aufgesönte Flocken zu bemerken waren. Aus diesen Verteile in ten beso meh auf die Gegenwart von Kalt, Eisenoxyd mit die Kienelerde schöeseen. Westere Versuche danmen damit weget det geringen Menge nicht gemacht wurden.

Dieser Graphst zeigt weder ämmerlich auch innerlich eine Spur von Krystallisation.

Das specifische Gewicht desselbes find ich = 2,14,

Auf frischem Bruche ist er matt (ereigt und rein schwarz bekommt aber sogiesch vollkommenen Metallgianz und dunkt stabigrupe Forbe, wenn man mit den Fingern über die Bruchtsche fährt. — Es liest sich danst sehr gut schreiben. — In stärksten Fener erleidet er, wenn er in Kohlespulver einge hüllt ist, nicht die mindeste Veränderung.

Er kommt in kleinen eckigen stücken im Urkalkstein von welcher in der Nähe von Wonsiedel ein grosses Lager in Glimmerschiefer bildet, und stellenweise von fein eingemengten Graphit schwarz gefärbt ist D). Neben dem Graphit sind hit und wieder äusserst kleine Schwefelkieskrystalle und sehr dünt krystallinische Krusten von Quarz zu bemerken, wovon ohn Zweifel die Sparen von Bisenoxyd und Kieselerde in der Asch des Graphits berrühren.

Der Graphit von Wunsiedel ist demnach von allen Varietäten, welche bisher untersucht wurden, die reinste, und abestätigt vollkommen, was schon mehrmals behauptet wurde, dass dieses Mineral seinem Wesen nach nichts anderes sei, ab reiner Kohlenstoff; denn die geringe Menge von Rückstand, insbesondere die schwache Spur von Risenoxyd, welche er bei der Verbrennung gab, und offenbar von Einmengung herkan, kann doch gewiss nicht in Betrachtung kommen.

Wenn wir aber nun mit dem Graphit von der einen Seits, der chemischen nämlich, aufs Reine gekommen sind, so cracheint er uns um so räthselhafter von der andern, der physikalischen, wenn wir ihn dem Demant gegenüber betrachten, welcher auch nichts anderes als Kohlenstoff ist. Denn abgese-

^{*)} Wird dieser schwarze Kalkstein in Salzsäure aufgelöst, so bleibt ein wenig schwarzes Pulver zurück, welches ganz mit dem Graphit übereinkommt.

von der Härte und dem specifischen Gewicht, worin diese den Körper sehr verschieden sind, weichen sie auffallend in von einander ab, dass jener alle Eigenschaften besitzt, dehe den Metalien zukommen, dieser bingegen gar nichts von wahrnehmen lässt, und als ein vollkommener nichtmetischer Körper erscheint. Es fragt sich nun: wie ist diese rosse physikalische Verschiedenheit zu erklären?

Poggendort's spricht in seinen Annalen der Physik und bemie (B. VII. S. 528) die Vermuthung aus, dass vielleicht er Grund hiervon im Dimorphismus zu finden sei. Da wir dspiele haben, dass die nämliche Substanz, wenn sie in zwei merisch verschiedenen Krystallformen erscheint, auch in den rigen Eigenschaften mehr oder weniger verschieden ist, so nnte man dieser Ansicht allerdings beistimmen, wenn pur est erwiesen wäre, dass der Graphit ein krystallinisch gebilter Körper sei. Dieses muss ich sehr bezweifeln, weil gar ehts von Krystallisation wahrzunehmen ist an dem so reinen raphit von Wunsiedel, dessen Vorkommen auch von der Art dass man dabei am ersten Krystalle erwasten sollte, da dere Mineralien, wenn sie so vorkommen, nämlich eingeachsen in das Muttergestein, in der Regel am ausgezeichetsten krystallisirt sind. Und wenn auch der Kalkstein, in elchem er ione liegt, die Krystalibildung nach aussen verhinert hätte, so wäre doch nicht einzusehen, warum er nicht enigstens ein krystallinisches Gefüge annahm, wenn überhaupt Krystallisationskraft bei seiner Bildung wirksam gewesen are.

Allein es ist doch fast in allen mineralogischen Werken Rede von Krystallen des Graphits, und Mohs, der ihm in inem Systeme einen Platz beim Glimmer angewiesen, nennt nach der vermeintlichen Krystallisation "rhomboedrischen raphutglimmer." Es möchte daher sehr gewagt scheisen, de Krystallisation dieses Minerals in Zweifel zu ziehen. Gleich-ohl ist sie mir höchst zweifelhaft; und ich glaube, dass die obachteten Graphitkrystalle entweder dem Glimmer nachgeldete Pseudokrystalle oder Molybdänglanz waren, der bekanntch öfters mit Graphit, mit welchem er die grösste Aehnschkeit hat, verwechselt wurde, und so krystallisirt ist, wie von diesem angegeben wird. Beudant sagt in seinem Traite

élément, de Minéralogie (T. II. p. 262) hierüber Folgendes: "Ma hat Graphit in kleinen sechsseitigen Tafeln krystallisirt angegeben allein die Stücke, welche mir unter diesem Namen in die Hand kamen, zeigten mir nichts anderes, als Schwefelmolybdins Dass sich der Graphit bisweilen dem Glimmer nachgebildet habe ist darum sehr wahrscheinlich, weil er sich nicht selten note den nämlichen Verhältnissen findet, unter welchen auch dies oft vorkommt und dessen Stelle er oft einnimmt. So treffe wir ihn im Gneuse und Glimmerschiefer, wo er den Glimme zum Theil verdrängt, und die schuppige Form desselben ange nommen hat. Dieses Gesteln ist gewöhnlich sehr verwittert u der darin befindliche Graphit mit Eisenoxyd und erdigen Thei len sehr verunreinigt, welche bei der Zerstörung des Glimme Unter diesen Verhaltnissen kommt znrückgeblieben sind. sehr häusig im Passauischen vor, wo er oft so unrein ist, dag die erdigen Theile die Graphitmasse weit überwiegen und die oft nur als färbender Gemengtheil von jenem zu betrachten ist *) Eben so könnten auch unzerstörte Glimmer - oder Talkkrystall von Graphit gefärbt vorkommen; und letztere könnten, wer sie nicht chemisch untersucht würden, um so leichter für wirk liche Krystalle von Graphit gehalten werden, da sie die Weich heit desselben besitzen.

Es ist demnach mehr als wahrscheinlich, dass der Graphit kein krystallinisch gebildeter Körper ist, und diejeniger welche ihn krystallisirt gesehen zu haben glaubten, auf irgeneine Weise getauscht worden sind; wozu insbesondere de Wunsch, eine missfällige Lücke in der Charakteristik diese merkwürdigen Minerals auszufüllen, und die irrige Meinung dass alle feste Körper krystallinische Gebilde seien, sehr vir beigetragen haben mag. Man hat sogar an den durch Zerklüttung entstandenen zufulligen Formen des Anthracits Krystallerkennen wollen, die doch gewiss von Krystallisation ebe so wenig wissen als die Basaltsäulen.

Der Rückstand, welchen er, wenn er so geremigt worder beim Verbrennen giebt, beträgt nur 5,1 p. C. und ist blass röthlich braun gefärbt.

^{*)} Wird dieser unreine Graphit sorgfältig geschlämmt, so er hält man ein höchst zartes Pulver, was ganz matt und nicht schappig ist, und erst beim Reiben Glanz bekommt.

Ware der Graphit ein krystallinischer Körper, so müsste s auch die regetabilische Kohle sein; was gewiss nicht der Fall ist, und, meines Wissens, auch noch nie behauptet wurde. s findet zwar einiger Unterschied zwischen ihnen Statt, albin er berührt nicht ihre wesentlichen Eigenschaften, bezieht sich hauptsächlich nur auf die Aggregation und Cohärenz der Theile, worin auch die Kohlen selbst sehr merklich von einander abweichen, und hat wahrscheinlich seinen Grund in der verschiedenen Entstehungsart. Was den Graphit vorzüglich von den vegetabilischen Kohlen unterscheidet, ist die Mildigkeit und Fettigkeit beim Anfüllen, auch hat er eine etwas lichtere Farbe Ms die meisten Kohlen. Dieses rührt ohne Zweisel blos von der ausserordentlichen Feinheit seiner Masse her: denn wenn nan eine schwammige Kohle, wie die des gereinigten Korks st, nachdem sie stark ausgeglüht worden, unter Wasser feinreibt, und dann stark presst, so kommt sie in den genaanten Eigenschaften dem Graphit sehr nahe, und der feine Rahm, welcher sich beim Reiben bildet, gleicht ihm hinsichtlich des Blanzes und der Farbe vollkommen. Daraus ist zu schliessen, dass der Graphit, wie schon gesagt, aus höchst feinen Theilen hesteht, die nicht wie bei der Kohle des Holzes und der, vor der Verkohlung schmeizenden Körper durch Cohäsion, sondern blos durch Adhäsion vereinigt sind - in der Art, wie die Theile des Thons, der bekanntlich auch um so milder und fetter ist, je feiner seine Theile sind, auch erdigen Bruch hat and erst durch Reiben Glanz bekommt.

Der Graphit und die Kohle sind dem zu Folge dem Wesen nach höchst wahrscheinlich Eins — sind beide amorpher Kohlenstoff; und darin liegt der Grund der physikalischen Verschiedenheit derselben vom Demant, welcher krystallisirter Kohlenstoff ist. Wenn wir daher remen Graphit oder eine andere reine Kohle zum Krystallisiren bringen könnten, so könnten wir Demant machen. Dieses ist schon öfters versucht worden, aber alle Versuche sind bis jetzt misslungen; und obwohl es nicht für absolut unmöglich zu halten ist, so ist doch wenig Hoffnung vorhanden, dass es je mit den uns zu Gebote stebenden Mitteln gelingen werde; und diess um so weniger, weil der Kohlenstoff, nach dem zu urtheilen, was wir bis jetzt von ihm wissen, nur eine sehr geringe Neigung zum Krystallisiren ha-

ben muss, so dass, wenn wir auch die Kohle schmelzen könnten, es doch noch zweifelhaft wäre, ob sie beim Erstarret Krystallform annehmen oder nicht vielmehr wieder als Kohle eder Graphit erscheinen würde. Hätte er nur einiges Streben zur regelmässigen Gestaltung, so würde er doch manchmal bein Austritt aus seinen Verbiodungen, wenn auch nicht in deutschen Krystallen, doch als krystallinisches Pulver sich zeiger and night immer amorph zum Vorschein kommen. Hiermit heben wir auch einen Beweis, dass in der Schöpfung alles gu und weise eingerichtet ist; denn batte der Kohlenstoff grössen Neigung zum Krystallisiren, so müsste die ganze organische Natur, von welcher er das Fundament ausmacht, allmählig untergehen, er würde sich nämlich, kraft dieser Neigung, von der volatilen Stoffen, womit er darin verbunden ist, losmachen, un seine eigenthümliche Gestalt anzunehmen, und durch die Krystallisationskraft gefesselt, als Demant, den organischen Körpen völlig unzugänglich sein, und nicht wieder in das belebte Nturreich zurückkehren können. Nur frei von dem Hange sich für sich zu gestalten, nur frei von diesem Egoismus, wenn ich mich hier dieses Ausdrucks bedienen darf, kann er die wichtige Rolle spielen, welche ihm zugewiesen ist, und sich is die mannigfaltigen Verbindungen und zahllosen Formen fügen, welche wir in der organischen Natur bewundern.

Der Kohlenstoff liefert in seinen zwei Zuständen ein höcht Interessantes Beispiel von Verschiedenartigkeit der nämlichen Substanz, wenn sie amorph und krystallisirt erscheint. Besonders auffallend ist, dass der amorphe Kohlenstoff alle Eigenschaften, wodurch sich die Metalle auszeichnen, besitzt, unt in so fern allen Anspruch hat, den Metallen beigezählt zu werden. Dass die Holzkohle die Wärme schlecht leitet, rührt lediglich von ihrer Lockerheit her; denn wenn sie sehr stark ausgeglüht wird, wobei sie an Consistenz merklich zueimmt *), so leitet sie, wie Berzelius zuerst bemerkte, die Wärme fast besser als das Platin. Nur hinsichtlich des specifischen Gewichts bleibt er weit, selbst hinter den leichtesten Metallen — dem Antimon, Tellur, Chrom und Titan zurück. Allein de

^{*)} Dieses hat man für eine Annäherung der Kohle zum Demant betrachten wollen, was aber für sich als so unrichtig in die Augst ringt, dass es keiner Widerlegung bedarf.

Vasser sind, wie Kalium und Natrium, zu den Metallen setzte, wäre diess kein Grund, den amorphen Kohlenstoff davon und Natrium, zu den Metallen setzte, wäre diess kein Grund, den amorphen Kohlenstoff davon und dem beigesellt werden muss und dem ech jeher folgen muss, indem der nämliche Stoff doch nicht ungleich in zwei Classen zu stehen kommen kann.

Wäre uns aber der Demant oder sein chemisches Wesen ch unbekannt, so würden gewiss diejenigen, welche bei der lassification der chemischen Elemente die Dichtigkeit nicht becksichtigen, durch das metallische Anseben geblendet, den norphen Kohlenstoff längst bei den Metallen eingereiht haben.

Hier finde ich eine schickliche Gelegenheit über die Grundiegen der Alkalien und Erden, leichte Metalle auch Metalloide enannt, emiges zu sagen; wobei ich einstweilen nur das Kaliom nd Natrium, als die bekanntesten, vorzüglich ins Auge fassen Ich frage zuvörderst: sind sie nicht vielleicht wie der Craphit amorphe Körper, und würden sie nicht das metallische ansehen verlieren, wenn wir sie krystallisirt und ganz frei von morpher Masse darstellen könnten? Mir ist dieses gar nicht wahrscheinlich, und zwar hauptsächlich aus dem Grunde, weil sie ein so geringes specifisches Gewicht haben, was soear geringer ist, als das ihrer Verbindungen mit Sauerstoff. Piess lässt sich nur durch den Amorphismus erklären, indem ir wissen, dass alle amorphe Körper merklich specifisch leicher sind als die krystallisirten von dem nämlichen materiellen Enbstrat. Hierzu liefert uns der Kohlenstoff das auffallendste Leispiel, indem das specifische Gewicht desselben im amorphen Zustande = 2,1 und im krystallisirten = 3,5 ist. Ein ähnlicher Unterschied müsste sich zwischen dem amorphen und krytallisirten Kalium und Natrium zeigen, wenn die Anomalie, welche dabei hinsichtlich dieser Eigenschaft besteht, begreiflich werden soll.

Dass der Amorphismus die Eigenschaften herbeiführen kann, welche die Metalle auszeichnen, dafür spricht auch, abgesehen von der Kohle, das amorphe Schwefelquecksilber (Quecksilbermohr), welches nebst dem metallischen Anschen in danem hohen Grade die Eigenschaft besitzt, die Elektricität zu leiten, während das krystalkisirte Schwefelquecksilber (Zinnober)

sie nicht im mindesten leitet, wie jüngst Munk of Rosenschoeld dargethan hat *).

Der schwarze Phosphor, welcher wahrscheinlich ein amorpher Körper ist, möchte sich in dieser Hinsicht wohl auch verhalten, wie der Quecksilbermohr.

Dagegen wird man aber sagen, dass man beim Kalium öfters krystallinisches Gefüge beobachtet und Pleischles sogar in Würfeln krystallisirt erhalten habe, und dabei nicht bemerkt worden sei, dass ihm das metallische Ansehen gemangel habe. Ich ziehe diese Beobachtungen gar nicht in Zweife erlaube mir aber zu bemerken, dass das Kalium, so wie da Natrium allem Anschein nach sich lieber in amorphen als krystallinischen Massen bilde, und folglich diese schwer ganz frd von allen amorphen Theilen werden erhalten lassen, welch wenn sie auch nur in sehr geringer Menge vorhanden sind doch dem Ganzen ein metallisches Ansehen geben können; wa wahrscheinlich auch die beobachteten Krystalle und krystallinschen Stücke daher hatten. Am besten könnte hierüber du specifische Gewicht entscheiden, indem die Krystalle, wenn auch nicht ganz frei von amorphen Theilen wären, doch merklich schwerer sein müssten als durchaus amorphe Stücke. Desei halb ist sehr zu wünschen, dass diejenigen, welche so glücklich sind, Krystalle von Kalium oder Natrium zu erhalten, nich versäumen, ihr specifisches Gewicht zu bestimmen. Man in vielleicht schon öfters krystallinische Stücke unter den Hände gehabt, ohne dass man es wusste; und vielleicht ist die grauliche Masse, in welche sich das Kalium beim längern Aufbewahren unter Bergöl bisweilen verwandelt, und die man al ein Suboxyd betrachtet, nichts anderes als durch Krystallis tion verändertes Kalium?

Dass feste amorphe Körper sich zu krystallinischen all mählig umgestalten können, dafür liefert die glasartige, arse nichte Säure ein Beispiel.

Lebrigens muss ich bekennen, dass, wenn sich auch di Ansicht, welche ich eben dargelegt habe, nicht bewähre sollte, ich mich doch nie dazu verstehen könnte, das Kaliuz

^{*)} S. Poggendorff's Annalen der Physik und Chemie. Jahr 1885. Bd. 24, St. S. S. S. 437.

die übrigen sogenahnten Metalloide mit den eigentlichen tallen in einer Classe zu vereinigen, und zwar aus folgen-Gründen:

1) Streitet dagegen das specifische Gewicht, was meines ehtens bei der Eintheilung der einsachen Körper vorzugsise in Betrachtung gezogen werden muss. Es ist mir in That unbegreislich, wie man hierbei eine der wesentlich-Eigenschaften der Körper, die Dichtigkeit, unberücksichlassen, und bei Bestimmung der Metalle sich lediglich an The Eigenschaften halten konnte, welche auch einige andere per insgesammt, wie z. B. die Kohle, und viele andere Mweise besitzen. Die Körper bilden zwar in dieser Hinsicht 📂 solche Reihe, dass ein zu machender Abschnitt ganz willrlich scheinen mag; allein wenn man dabei unbefangen und der nöthigen Umsicht zu Werke geht, und zugleich auch e andere Verhältnisse zu Rathe zieht, so ist der Abschnittset nicht schwer zu finden, wie er denn früher schon richgefunden worden. Und wenn auch ein oder zwei Körper mifelhaft blieben, so hätte dieses nicht viel zu bedeuten. sche Eintheilung trifft übrigens nicht der Vorwurf, dass bin wieder Willkübr herrsche, und gewisse Puncte des Sys gegen das gewählte Classificationsprincip anstossen, oder Ausnahme von der Regel machen? Meines Erachtens man keinen Körper schicklich den Metallen beizählen, desspecifisches Gewicht nicht über 5 geht. Wenn einige Meund Nichtmetalle sich in dieser Hinsicht ziemlich nabe men, so ist dieses kein grösserer Uebelstand als die Annäng anderer binsichtlich der übrigen Eigenschaften. a, Boron und Silicium, die gegenwärtig allgemeln als nicht-Mische Körpet anerkannt werden, kommen in den optischen enschaften fast ganz mit den Metallen überein, und umget nähern sich auch einige ausgezeichnete Metalle in geer Hinsicht den Nichtmetallen, als: das Arsenik als schlech-Leiter für die Elektricität, das Platin als schlechter Leiter die Wärme, und das Gold, wenn es sehr dünn ist, in Hinder Durchsichtigkeit. Ich besitze in einem Glase eine, b Präcipitation erhaltene, sehr dünne Lage von Gold, welbeim Daraufschen sich vollkommen metallisch zeigt, d. i. in f. prakt. Chemie, VII, 6. u. 7. 24

die Farbe und den Glanz des Goldes hat, beim Des aber sehr schön saphirblau erscheint.

Hier verdient noch besonders hervorgehoben zu dass die Metalloide, wo nicht alle, doch gewiss bei wineisten specifisch leichtet sind, als ihre Producte mit was bei keinem Metalle der Fall ist.

2) Bringt die Vereinigung der Metalloide mit den gar keinen Vortheil für die Wissenschaft, sondern nur mancherlei Uebelstände. Denn ihre Verbindungen metoff, besonders diejenigen, welche bisher Alkalien un sche Erden genannt wurden, haben so viel Eigenthaben einen so wichtigen und ausgedehnten und zu ähnlichen Wirkungskreis in der Chemie, dass man zweckmässig und bequem finden muss, wenn sie zusatstellt und nicht mit den Metalloxyden vermengt werden mehr, da sie oft bei gewissen Reactionen zusammer werden müssen.

ben, und man verliert dabei zugleich einige sehr gut tirungspuncte in dem so weiten Felde der heutigen Zudem wird, wenn die Grundlagen der Erden und den Metallen zugeworfen werden, diese Classe gegon dere unverhältnissmässig gross, was gewiss kein klein stand ist. Fast mit demselben Becht, mit welchem talloide bei den Metallen stehen, könnten ihnen noch ein dere Stoffe beigesellt werden, allein das System wür das Ebenmass völlig verlieren. Die Vertheile, weie bei einer Classification bezwecken will; verschwinden ganz, wenn eine Abtheilung fast alle Gegenstände umb die andere nur sehr wenig enthält. Ein solches System ich sagen, ist so viel wie Keines. *)

^{*)} Ich finde die Eintheilung der einfachen Körper back dem Schema sehr bequem und zweckmäseig:

A. Nichtmetalle (mit Einschluss der Metalloide):

¹⁾ negative, 2) positive.

B. Metalle:

¹⁾ negative, 2) positive.

Die Aufstellung der Stoffe in einer continuirlichen Bin einem Kroise, welche gegenwärtig sehr beliebt ist, kann

3) Verträgt sich diese Vereinigung nicht mit der üblichen enclatur: Die Benennungen "Alkalien und Erden" wären nicht mehr schicklich und könnten nicht mehr beibebalten den, indem wir nur Metalloxyde bätten. Die Namen "Kali, lk. Thonerde" u. s. w. müssten umgeändert werden in Kaoxyd, Calciumoxyd, Aluminiumoxyd u. s. w. Auch dürften nicht mehr von Salzen mit alkalischen und erdigen Basen chen, denn wir hätten nur Metallsalze. Ob damit für die mie etwas gewonnen sei, will ich dahin gestellt sein lassen, nur zu bedenken geben, dass dabei nicht blos der Chemisondern auch der Mineralog und Techniker Interessirt ist. 4) Endlich spricht gegen diese Anordnung gewissermaassen von der Natur getroffene Einrichtung. Sie hat die Metalle, Eisen allein ausgenommen, nur sparsam erzeugt, und ihnen durchgehends besondere Lagerstätten angewiesen, wodurch von den Nichtmetallen, die sie zwar überall begleiten, wenn nicht im Einzelnen, doch im Allgemeinen abgesondert sind. meisten Nichtmetalle bingegen hat sie in ungeheuren Masbervorgebracht, um damit den Erdkörper zu bilden, den doch nicht wohl als eine Metallmasse betrachten kann. Ich digstens bin nicht im Stande den sublimen Gedanken zu fasdass das vor mir liegende Alpengebirge eine Niederlage Metallen und das Meer eine Metallauflösung sei. Eine sol-Ansicht würde auch schwerlich jemals im gemeinen Leben rang finden, eben so wenig wie die einiger Mineralogen. die atmosphärische Luft ein Mineral sei.

en, weil sie zu diffus und einseitig ist und dabei alle allgemeilegriffe und Gesichtspuncte verloren gehen.

Jod, Brom und Chlor.

I.

Neue Anweisung zur Prüfung der Chlorpräparate,

GAY-LUSSAC.

(Annales de Chimie et de Physique T. 60. 1835.)

Dringendes Bedürfniss hat schnell einem Verfahren King gang verschafft, welches ich in den Aannales de Chimie, wir 26. p. 162, zur Bestimmung des Chlorgehalts und seiner entifebenden Verbindungen bekannt gemacht hatte. Diese auf die A wendung des Indigos gegründete Methode giebt genaue wi vergleichbare Resultate, wenn sie zweckmässig ausgeführt wirk allein, wie ich diess voraus bemerkt hatte, bietet der Indigs den grossen Uebel-tand dar, sich mit der Zeit zu veränden und die Proben werden dadurch nicht blos ungewiss, soniat es kann selbst ihre Ungewissheit zum Vorwand und Entschiff digung von Betrügerei dienen. Ueberzeugt von den Vortheiles, welche ein sicheres Verfahren für die Industrie und Kümin haben würde, entschloss ich mich zu neuen Untersuchung Jetzt glaube ich nun zum Ziele gekommen zu sein, und mehr als dreijährige Erfahrung gestützt, entschliesse ich mich das neue Chlorometer kennen zu lehren, und statt des jetzt gebräuchlichen in Vorschlag zu bringen. Dann werde ich ich Mittel angeben, den Gehalt der Manganoxyde in Bezug auf Menge Chlor, die sie entwickeln können, zu bestimmen.

Das neue chlorometrische Verfahren gründet sich auf Anwendung einer der drei folgenden Substanzen: der arsenige Säure, des Kaliumeisencyanürs, oder des salpetersauren Queck silberoxyduls. Diese drei Substanzen können beinahe mit glei

om Vortheil angewendet werden; die Apparate sind dieselben, od die Manipulationen dabei fast auch übereinstimmend. Desenugeachtet wird ohne Zweifel die Methode mit der arsenin Säure der der beiden andern, wegen der Genauigkeit ihResultate, vorgezogen werden. Dieser Umstand allein bemet mich, sie zuerst zu beschreiben.

Bei dem neuen Chlorometer habe ich dasselbe Princip und nämliche Eintheilung, wie bei dem alten beibehalten; als abeit nämlich des entfärbenden Vermögens des Chlors habe das entfärbende Vermögen eines Volums trocknen Chlors nommen, welches bei 0° und 0°,760 Barometerstand in einem ichen Volum Wasser gelöst ist. Diese Einheit ist in 100 mehe Theile oder Grade getheilt. Wünschenswerth wäre es wesen, eine andere Eintheilung anzunehmen, die anstatt der tumina, die Gewichte angegeben hätte, allein sie würde zu von der gewöhnlichen abgewichen sein, und ihre Einführg deshalb Widerstand gefunden haben, was mich hewog, alte beizubehalten.

Nehmen wir an, man habe eine Chlorauflösung gemacht, iche ihr gleiches Volum Chlor enthielt, und eine solche Aufnng von arseniger Säure, dass bei gleichem Volum die bei-Auflusungen sich gegepseitig vollständig zersetzen. Zur seeren Klarheit unterscheide ich sie durch die Benennungen malauflösung des Chlors und Normalauflösung der arsenigen ze, und will nun anführen, wie man die Stärke, oder den alt einer Chlorverbindung, z. B. des Kalks misst,

Wir bestimmen das Gewicht des der Probe unterworfenen orkalks auf 10 Grammen fest, diese werden in Wasser geso dass das ganze Volumen der Auflösung, den Bodenmit inbegriffen, einen Litre beträgt.

Nimmt man von dieser Auflösung ein constantes Volumen, Cubikcentimeter z. B., welche in 100 Theile getheilt sind, setzt allmählig die in eben so viel Theile abgemessene lösung der arsenigen Säure so lange binzu, bis das Chlor stört ist, so wird die Stärke der Chlorverbindung der Zahl Theile von der Arsenikauflösung proportional sein, weldie Chlorverbindung erfordert hat. Hat nun die Chlorverbung 100 Theile der Arsenikauflösung zersetzt, so wird sie Normalgehalt von 1000 haben; hat sie dagegen blos 80

366 Gay-Lussac, über Prüfung der Chlorpräparate.

Theile der Auflösung der arsenigen Säure zersetzt, so wird ihr Gehalt blos 80° sein.

Diese Versahrungsweise ist gewiss sehr einfach, weil der Gehalt der Chlorverbindung unmittelbar durch das Volumen der Normalaussösung der amenigen Säure, welche zersetzt worden ist, angegeben wird; allein sie ist nicht sehr genau. Dem setzt man eine sehr saure Auslösung von arseniger Säure zu Chlorkalk, so wird dieser bald selbst sehr sauer; Chlor estbindet sich in grosser Menge, und der Versuch ist sehr ungenau geworden.

Setzt man dagegen die Chlorkalkauflösung zu der Auflsung der arsenigen Säure, so findet dieser Uebelstand nicht Statt, da das Chlor immer arsenige Säure vorfindet, auf die er einwirkt, wie verdünnt auch die eine oder andere sei; alsdam wird jedoch der Gehalt der Chlorverbindung nicht unmitteller angegeben; denn er steht im umgekehrten Verhältnisse zu der Zahl der Theile, die erforderlich gewesen wären, um des Maass der Auflösung der arsenigen Säure zu zersetzen. Hätte man 50 Theile der Chlorverbindung verbraucht, so würde der Gehalt $100 \times \frac{100}{50} = 200^{\circ}$ sein; wären aber 200 gebraucht

worden, so würde der Gehalt $100 \times \frac{100}{200} = 500$ u. s. w. sein. Indessen ist dieser Uebelstand nicht von grossem Belang, weil man nur eine Tabelle nachzusehen braucht, in welcher man den Gehalt findet, der jedem Volumen der zur Zersetzung des constanten Maasses der Arsenikauslösung angewendeten Chlorverbindung entspricht. Folgendes ist eine solche Tabelle:

4							
	占=	3.4	£	Angewendete Chlorverbind.	4.5	d. te	
	rechen Gehalt	big	rechen	Dig d	rechen	- Pin	recken
	9.8	rer /er	je je	re re	Se le	ver	Gel
	충분	200	£.	yev or	9-	vev	1 1
	Kntsprechen der Gehalt	Angewendete Chlorverbind.	Entgprechen der Gehalt	1 H	Entsprechen- der Gehalt	Angewendete Chlurverbind,	Entsprechen der Gehalt
-							
	1000	510	196	986	109	1330	75,2
	909	52	192	93	107	134	74,6
	833	53	189	94	106	135	74,1
H	769	54	185	95	105	136	73,5
	714	55	182	96	104	137	73,0
ĸ.	667	56	179	97	103	138	72,5
	625	57	175	98	102	139	71,9
R.	588	58	172	99	101	140	71,4
	500	59	169	100	100	141	70,9
P	526	60	167	101	99	148	70,4
ŧ.	500	(C)	164	102	98	143	69,9
	476	62	161	103	97,1	144	69,4
1	454	63	159	104	96,1	145	69,0
	435	64	156	103	95,2	146	68,5
4	417	65	154	106	94,3	147	68,0
1	400	66	151	107	93,4	148	67,6
2	385	67	149	108	92,6	149	67,1
1	370	68	147	109	91,7	150	66,7
	357	69	145	110	90,9	151	66,2
1	345	70	143	111	90,1	152	65,8
	333	71	141	113	89,3	153	65,4
М	223	72	139	113	88,5	154	64,9
121	312	73	187	114	87,7	155	64,5
0.1	803	74	135	115	86,9	156	64,1
	294	75	138	116	86,2	157	63,7
311	286	76	131	117	85,5	158	63,3
	278	77	130	118	84,7	159	62,9
76	113	78	128	119	84,0	160	62,5
gr.	263	79	197	120	83,3	161	62,1
- 1	256	50	125	151	82,6	168	61,7
	250	81	123	122	82,0	163	61,4
U,	244	82	122	123	81,3	164	61,0
	238	83	120	124	80,6	165	60,6
J	233	84	119	125	80,0	166	60,2
	227	85	118	126	79,4	167	59,9
	222	88	116	187	78,7	168	59,5
	217	87	115	128	'78,1	169	59 1
	213	88	114	129	77,5	170	58,8
	208	89	112	130	76,9	171	58,5
	204	90	111	181	76,3	172	58,1
	200	91	110	132	75,7	173	57,8

368 Gay-Lussac, über Prüfung der Chlorpräparate.

					···		
Angewendete Chlorverbind.	Entsprechen- der Gehalt	Angewendete Chlorverbind.	Entaprechen- der Gehalt	Angewendete Chlorverbind,	Entsprechen- der Gebalt	Angewendets Chlorverbind.	Rutsprechen-
1740	57,5	1940	51,5	2180	46,9	2320	43,1
175	57,1	195	51,3	914	46,7	233	42,9
176	56,8	196	51,0	215	46,5	234	42,7
177	56,5	197	50,8	216	46,3	235	48,5
178	56,2	198	50,5	217	46,1	236	48,4
178	55,9	199	50,3	216	45,9	237	49,8
180	55,5	200	50,0	219	45,7	238	42,0
181	55,3	201	49,7	220	45,5	239	41,8
102	54,9	202	49,5	221	45,2	240	41,7
183	54,6	208	49,8	REE	45,0	941	41,5
184	54,3	204	49,0	223	44,8	313	41,3
185	54,1	205	48,8	224	44,6	243	41,1
186	53,8	206	48,5	225	44,4	244	41,0
187	53,5	207	48,3	226	44,9	245	40,8
188	53,2	208	48,1	227	44,0	246	40,6
189	52,9	209	47,8	228	43,8	247	40,5
190	52,6	210	47,6	229	43,6	248	40,1
191	58,4	211	47,4	WKO	43,5	249	40 2
192	52,1	818	47,1	231	43,3	1000	40,0.
193	51,8	į.		1			

Diese Tabelle habe ich deshalb nicht über einen Gehalt von 400 ausgedehnt, weil ein solcher nur selten im Handel vorkommt. Käme man aber in den Fall, die Stärke von sehr sohwachen Chlorverbindungen zu bestimmen, so würde man hierzu am besten ein 10, 5, 2 Mal kleineren Mansu von der Auflösung der arsenigen Säure nehmen müssen; darauf hätte man wie gewöhnlich zu verfahren, nur dass alsdann der gefundene Gehalt durch 10, 5, oder 2 dividirt werden müsste.

Dieser Verfahrungsweise, den Gehalt einer Chlorverbiodung zu bestimmen, gebe ich den Vorzug; nichts desto weniger will ich auch die andere Methode mittheilen, die darin besteht, die Auflösung der arsenigen Säure zu der Auflösung der Chlorverbindung zu setzen, und dadurch unmittelbar ohne Berechnung den Gehalt der Chlorverbindung zu finden.

Bereitung einer Normalfüssiskeit , die bei 00 und 0≥,760 Baroneterstand ihr gleiches Volum Chlor enthält.

Die Bereitung dieser Flüssigkeit will ich meent angebes,

enn sie dient zur Bestimmung der Normalausösung der arseigen Säure, der des Kaliumeisencyanürs und des salpetersauen Quecksilberoxyduls. Das Versahren, welches sehr einsach
st, besteht darin, ein gegebenes Volumen gassörmiges Chlor
erch ein gleich grosses Volumen Wasser absorbiren zu lasen, welches mit Kalk, Natron oder Kali alkalisch gemacht ist.
ieses werde ich nun zuerst beschreiben, und nachher noch
in anderes angeben, das nicht weniger Genauigkeit darbietet.

Man nimmt ein Fläschehen A, Tab. 1. mit eingerlebenem Stöpsel von ungefähr 1/4 Litre Capacität, füllt es mit trocknem Chlor, und bemerkt dabel sorgfältig die Temperatur und den farometerstand, um das Volumen des Chlors durch Rechnung of 0° and 0°,760 zu reducirea. Darauf schlieset man das Häschchen mit dem Stöpsel, und taucht es, Indem man es eim Halse anfasset, umgekehrt in ein tiefes Gefäss B, welches nit einer dünnen Kalkmilch, oder einer schwachen Auflösung en Kali oder Natron gefüllt ist, zieht dann den Stöpsel etras heraus, um die alkalische Auflösung in das Fläschchen indringen zu lassen, und verschliesst es sogleich wieder. Hierauf schüttelt man das Fläschchen einige Mal, ohne es jeoch aus dem Gefäss zu nehmen, wobei darch Absorption des Chlors ein luftleerer Raum entsteht; man öffnet nun von neuem den Stöpsel etwas, um eine neue Menge der alkalischen Aufsung eintreten zu lassen, und verschliesst das Fläschchen wieder. Diess Oeffnen, Schliessen und Umschütteln wiederholt so so lange, bis das Chlor vollständig absorbirt ist.

Bemerkenswerth ist, dass ein Gemeng von Chlor mit Luft nicht den Gehalt seiner Außösung verändert, weil in das Bläschthen pur immer ein Volum Flüssigkeit eintreten kann, welches enan so gross ist, wie das des Clors.

Die so erhaltene Chlorausiösung würden den gewünschten Gehalt von 100° haben, wenn das Thermometer auf 0°, und das Barometer auf 0°,760 ständ. Findet ein solcher Fall aber icht Statt, und das Thermometer ständ z. B. auf t, und das Farometer auf p, so wird der wahre Gehalt dann sein:

$$\frac{100^{\circ}}{0^{\circ},760} \times \frac{267}{267+t}$$
. So ware p = 0^m,750 and t = 16°,

and der Gehalt wird dann
$$100^{\circ} \times \frac{0^{\circ},750}{0^{\circ},760} \times \frac{267}{283} = 94^{\circ},2.$$

etimmen, setzt man eine, dem Gebalte nach bestimmte und abgemessene Außbsung von arseniger Säure blozu, die genau ein dem ihrigen gleiches Volumen Chlor, oder ihr halbes Volumen Sauerstoff zersetzen kann. Im vorliegenden Falle gaben 3 6r. Manganhyperoxyd bei 0° und 0°,760, 341,5 Cubikcentimeter Sauerstoff, und es waren 6,4 Cubikcentimeter der Normalaußsung der arsenigen Säure nöthig, die rosane Außbsung des nehwefelsauren Mangans zu zerstören. Diese 6,4 Cubikcentimeter entsprechen einem gleichen Volumen Chlor, oder der Hälfte dieses Volumens Sauerstoff, nämlich 3,2 Cubikcentimeter. Folglich gaben die 3 Gr. Manganhyperoxyd in allem 341,5 c. c. + 3,2 c. c = 344,7 Cubikcentimeter Sauerstoff. Un jetzt zu ermitteln, wie viel von diesem Mangan nöthig ist, um 500 c. c. oder einen halben Litre Sauerstoff, oder einen Litre Chlor zu geben, setzt man:

344,7:3 Oxyd = 500:x4 = Gr. 352,

d. h. man wird, wenn man 4,352 Gr. dieses Manganoxyds nlmmt, und sie mit Salzsäure behandelt, genau einen Litre Chler erhalten. Wäre das Manganhyperoxyd rein gewesen, so hätte man blos 3,980 Gr. davon zowenden dürfen; der Unterschied giebt das Gewicht der fremden Körper, wie Wasser, Eisen u. s. wo

Bereitung der Normalstüssigkeit der arzenigen Säure.

Diese Außösung wird in Salzsäure gemacht, weiche mit ihrem halben Volumen Wasser verdünst ist. Die arsenige Säure muss fein gepülvert, und die Salzsäure frei von schwesiger Säure sein; donn da diese letztere Säure sich mit der Zeit in Schwefelsäure umwandelt, so würde sie den Gehalt der Arsenikanflösung verändern. Man sättigt die Salzsaure bei Siedebitze mit arseniger Säure, und nach dem Erkalten hat man weiter nichts zu thun, als die Auflösung ihrem Gehalte nach su bestimmen, d. h. sie so zu machen, dass aie ein dem ihrigen gleiches Volumen der Normalauflösung des Chiera zersetzt. Unerlässlich ist, dass die Auflösung der arsenigen Saure in eiper Säure geschehe, und dass letztere selbst im Ueberschuss nach ihrer Mischung mit der Außösung der Chlorverbindung, deren Gehalt man bestimmen will, vorhanden sei; denn warediess nicht der Fall, so würde die Reaction zwischen der arschigen Säure und der Chlorverbindung unvollständig sein. Diese

Leaction erfolgt dann augenblicktich, und die atsenige Säure wheint selbst noch vor dem Indigo angegriffen zu werden. Lean wenn man die arsenigsaure Flüssigkeit mit einer Auflöung von Indigo in Schwefelsäure schwach blau färbt, und Lerzu allmählig die Chlorverbindung setzt, so widersteht die Laue Farbe lange Zeit, und wird nur allmählig da, wo die Chlorverbindung gerade hineinfällt, flurch den Ueberschuss von Chlor zersetzt, welcher nach der Umwandlung der arsenigen Läure in Arseniksäure zurückbleibt.

Diese Beständigkeit der Indigofarbe mitten in einer Aufsung von arseniger Säure giebt ein ebenso einfaches als alberes Mittel ab, das Fortschreiten der Operation und die Zeit enau zu erkennen, wo sie beendigt ist; denn sobald die arsege Säure gänzlich umgewandelt ist, verschwindet die blane Parbe augenblicktich durch den geringsten Ueberschuss der Phlorverbindung, und die Flüszigkeit wird durchsichtig und ell wie Wasser.

Nach diesen kurzen Bemerkungen handelt es sich jetzt nur berum, den Gehalt der Austösung der arsenigen Säure zu bestimmen; doch bevor ich hierzu komme, ist es unerlässlich, die astrumente und Manipulationen zu beschreiben, welche zu jesem Zwecke führen sollen; und diess ist mit andern Worten Beschreibung des neuen Chlorometers.

G ist ein Gefäss, das zur Aufnahme der Auflösung der menigen Säure und der der Chlorverbindung dient; ès muss am Jaden flach sein, und bei 13 Centimeter Höhe 7 Centimeter archmesser haben.

Wasser von 10 Cubikcentimeter, oder ein Gewicht von 10 Gr.

Ithält, und ist die Pipette so mit Flüssigkeit angefüllt, so musser Strich in gleicher Höhe mit dem Auge, die convexe Obertehe der Flüssigkeit berühren. Man füllt die Pipette entwedere durch Aufsaugen oder durch Einsenken. Geschieht es durch aufsaugen, so hebt man die Flüssigkeit etwas über a in die Jöhe, und verschliesst im Augenblicke, wo der Mund von der beren Oeffnung der Röhre weggeht, dieselbe durch den Zelgefinter der einen Hand, während man mit der andern das Flüschehen hält, woraus die Flüssigkeit aufgesogen wurde, und an den halt dieses Flüschehens die untere Oeffnung der Pipette an-

bilt. Dann lässt man, mittelst eines passenden Drucks den Zeigefingers auf die obere Oeffnung der Pipette, und gelinden
Schütteln derselben zwischen den Fingern, die Flüssigkeit almählig bis auf den Punet a herabfallen, was sehr leicht geschleht, wenn der verschliessende Finger weder zu trocken,
noch zu feucht ist. Nan drückt man stärker mit dem Finger
auf, und bringt dabei die Pipette über das Gefäss G, worst
man die Flüssigkeit aussliessen lässt; ist diess gesobehen, so
kann man in die Pipette blasen, um die leizten Portionen Fiüsnigkeit, welche in dem Schnabel hängen bleiben, herauszutzeiben. Die Messung ist dann geendigt,

Diess Mittel ist höchst einfach und bequem für die, welche Geschicklichkeit in solchen Operationen baben, allein für die, welche eine solche nicht besitzen, und sich dem aussetzen könnten, die Flüssigkeit bis in den Mund aufzusaugen, wan nicht ohne Gefahr wäre, rathe ich, die Pipette durch Kintarchen zu füllen.

Zu diesem Behufe that man die Flüssigkeit in ein Fläschchen K mit weiter Oeffnung und hinlänglich tief, dass die Fipette sich selbst darin ganz füllen kann. Bevor man sie herausnimmt, netzt man den Zeigefinger auf die obere Oeffnung, und verfährt nun mit der Messung ganz so, wie ich diese eben kurz vorher angeführt habe. Das Fläscheben muss genau mit einem Korkstöpsel verschlossen werden, um das Verdampten der Flüssigkeit zu verhindern; es ist sogar bequem, wenn die Pipette durch den Kork hindurchgeht, und darin befestigt ist Allein von allen den Mitteln, 10 Cubikcentimeter abzumesse, ist, wenn das Aufsaugen der Flüssigkeit Gefahr haben kam, das einfachste das, sich einer Röhre, L, zu bedienen, welche sehlef abgeschnitten ist, und bis an den Kreisstrich, b, 10 Cabikcentimeter fasst.

Um die Messung suszuführen bedient man sich einer kleinen Pipette, I, mit welcher man aus der Röhre Flüssigkeit herausnehmen oder zusetzen kann, damit der Spiegel der Flüssigkeit den Strich b berührt, wenn man das Auge genau in gleiche Höhe mit dem Striche bringt. Man leert dieses Mans dadurch, dass man den Rand der obern Oeffnung niederwätt hält, und nach dem Ausslieseen der Flüssigkeit, an die Röhre Try-Lussac, über Prüfung der Chlorpräparate. 375

ige Mal schwach anklopft, um die Tropfen loszureissen, die herausfliessen können.

M ist eine Bürette und dient zum Messen der Chlorkalktösung, welche man dem Gehalte nach bestimmen soll; 100 eilungen davon sind gleich 10 Cubikcentimetern, sowohl bei n Maasse H, wie an dem eben beschriebenen L. Letzteres beinahe denselben Durchmesser wie dieses und 180 bis D Theilungen haben *).

Die Striche, welche die Theilungen bilden, würden einanzu nahe kommen, wenn man sie alle aufzeichnen wollte; her begnügt man sich, für zweie alle Mal einen aufzetragen, d daher beträgt jede Theilung zwei Hunderttheile; allein mit esem Auge kann man leicht die Hälfte davon unterscheiden. die kleinste Menge Flüssigkeit, die man aus einer Bürette essen kann, ein Tropfen ist, so ist es nothwendig, den Werth selben im Verhältniss zu einer Theilung der Bürette zu ken-Diess erteicht man, wenn man die Tropfen zählt, weldie Bürette für eine bekannte Zahl von Theilungen giebt. tte man z. B. funfsehn Tropfen von 00 bis 100 erhalten, so orde jeder Tropfen 10/15 oder 2/3 eines Grades entsprechen. zu vermeiden, dass die Flüssigkeit an der Bürette herupriaufe, braucht man nur den Schnabel derselben mit etwas Yachs zu bestreichen, was sehr leicht dadurch geschieht, dass n letztere so weit erhitzt, um das Wachs, wenn es daraufestrichen wird, zu schmelzen.

N ist eine Pipette für die Auflösung der arsenigen Säure, man nach Belieben eine Capacität von 1, 2 oder 5 Cubikntimeter gieht.

O ist ein kleines Pläschehen mit eingeriebenem Stöpsel, A fasst 90 bis 100 Gr. Wasser. Re hat dieselbe Bestimmung in das Gefäss G, und dient wie jenes zur Mischung der Chlor-chindung mit der Auflösung der arsenigen Säure.

P ist ein Fläschehen, welches eine Auflösung von Indigo Behwefelsäure enthält, und zwar in einem solchen Grade von

^{*)} Anstatt die Bürette in gleiche Theile zu theilen, und hierrch das Volumen der Auflösung der Chiorverbindung auszudräkn, kann man sie so graduiren, dass sie unmittelbar die entsprolenden Gebalte angiebt; ist sie auf letztere Art getheilt, so wird an jene Correctionstabelle entbekren können.

Verdännung, dass blos ein einziger Tropfen der Chlorverbigdung von 100 c. hinreicht, 6 bis 8 Tropfen der Indigolösung
zu entfärben. Das Fläschchen wird durch einen Korkstöpsel
verschlossen, durch welchen eine Röhre von 3 bis 4 Millimeter innerm Durchmesser geht, und in den Indigo eintaucht.
Will man die Auflösung der arsenigen Säure blau färben, so
zieht man die Böhre heraus, giebt ihr eine geringe Erschütterung, und dadurch fällt der an ihr hängende Tropfen Indigo
herab.

Q ist ein Gefäss, das bis zu dem Strich è einen Litre fasst; es dient zur Messung der Auflösung der Chlorverbindung, deren Volumen immer einen Litre betragen muss.

Diess sind die zu den Operationen der Chlorometrie nothwendigen Instrumente, und ich kann nun aus einander setzen, wie man die Auflösung der arsenigen Säure dem Gehalte nach bestimmt, d. h. sie so macht, dass sie genau ein dem ibrigen gleiches Volumen der Normalchlorverbindung zersetzt.

Ist die arsenikalische Flüssigkeit sehr stark, so nimmt man davon zuerst annäherungsweise 2 Cubikcentimeter mit der Pipette N, oder ½ des Masses H heraus, giesst diese in das Gefäss G, und färbt sie schwach mit einem Tropfen Indige. Dann füllt man die Bürette M mit der Normalauflösung des Chlors bis an die Theitung 0°, und giesst, indem man das Gefäss G mit der einen Hand hält und ihm eine kreisförmige Bewegung giebt, mit der andern die in der Bürette enthaltese Chlorauflösung in dasselbe hinein. Sogleich wird die Färbung des Indigos merklich verschwinden; man setzt einen andera Tropfen davon hinzu und fährt so fort, bis die blaue Farbe schnell verschwindet. Der Versuch ist dann geendigt. Angenommen, man habe 92 Theilungen der Bürette von der Chlorauflösung gebraucht, so wird der Gehalt derselben ausgedrückt

durch $\frac{100}{92}$ = 1080,7; und da man nur mit einem Fünftel der

Audösung der arsenigen Säure den Versuch angestellt hat, so wird der Gehalt 5 Mal größer, d. h. gleich 543°,5 sein.

War diese erste Bestimmung genau, so würde man weiter nichts nötbig haben, als die arsenikalische Auflösung mit
4,435 Mal ihr Volumen Wasser zu verdünnen, um sie auf einen Gehalt von 100° zu bringen. Angenommen man habe et-

Day-Lussac, über Prüfung der Chlorpräparate. 377

talk verbraucht, um das ganze Maass der arsenikalischen Aufschalk verbraucht, um das ganze Maass der arsenikalischen Aufschang zu zersetzen, so wird ihr Gehalt $\frac{100}{98} = 102^{\circ},0$ sein, b. die Auflösung wird um zwei Grad zu stark sein. Um ie auf 100° zu bringen, wird man das Volumen in dem Verbältniss von 100 zu 103 vermehren. d. h. 2/100 Wasser zu-

ie auf 100° zu bringen, wird man das Volumen in dem Verbältniss von 100 zu 103 vermehren, d. h. 2/100 Wasser zusetzen müssen. Wäre das Volumen der Auflösung 2,430 Lite, so betragen 2/100 dieses Volumens 0,0486 Litre oder 48,6 Gr. Wasser. Der Gehalt der Auflösung der arsenigen Säure wird alsdann bestimmt; allein sehr wohl wird man thun, die Bestimmung nochmals zu wiederholen *).

Prilfung des Chlorkalks.

Hat man sich eine Normalaustösung von arseniger Säure bereitet, so bietet die Prüsung der Chlorverbindung keine Schwierigkeiten dar.

Man nimmt nämlich aus der ganzen Masse der zu prü
Tenden Chlorverbindung in gleichen Absländen Proben, mischt
diese zu einer mittleren Probe zusammen, und nimmt hiervon
10 Gramme, reibt dieselben in einem Porcellan- oder Glasmörter, R, mit etwas Wasser, setzt dann eine neue Menge von
letzterem hinzu, und giesst nun diess Wasser in das, einen
Litre fassende Gefäss Q ab. Der Rückstand wird nochmals mit
Wasser zerrieben, und dieses wie das erste Mal abgegossen.
Nach mehrmaliger Wiederholung dieser Operation ist der Chlortalk erschöpft; das Volumen der Auflösung wird dann auf einen Latre gebracht und dieselbe umgeschüttelt, um sie an allen
Stellen gleichmässig zu machen.

Ist diese Operation geendigt, so füllt man die Bürette M

^{*)} Könnte man sich auf die Reinheit der arsenigen Säure verlassen, so würde man usmittelbar eine Normalaufösung von arseniger Säure haben, wenn man 4,489 Gr. arsenige Säure in Salzsäure
aufüste, und diese Aufüsung so weit verdünnte, bis sie einen Litre
ausmachte. Dieses Mittel habe ich sehr oft angewendet, ja ich muss
sogar bemerken, dass ich mit der käuslichen arsenigen Säure bisweilen Resultate erhalten habe, die kaum um ein Hunderttheil voh
denen abwichen, die ich mit Säure erhielt, welche durch Auflösen
und sorgfältiges Trocknen gereinigt worden war.

bis an die erste Theilung, o, mit der Chiorkalkauflösung, hu dann von der schwach mit Indigo gefärbten Auflösung der usenigen Saure ein Maass, H. in das Gefass G, und lasst, wahrend man letzteres mit der einen Hand beständig in einer kreisförmigen Bewegung erhält, allmüblig den Chlorkalk aus der Bürette, die man mit der andern Hand hält, hineintröpseis. Wenn die blaue Färbung so schwach geworden ist, dass sie nur noch schr wenig merklich ist, so muss man sie wiede durch Zusatz eines Tropfens Indigoaufiösung dunkler maches Nun muss man vorsichtig sein, und den Chlorkalk nur langsam und tropfenweise zusetzen; denn sobald die Operation beendigt ist, entfärbt sich die Auslösung der arsenigen Säure augenblicklich und wird klar wie Wasser. Angenommen, mu habe 108 Theilungen vom Chlorkalk gebrancht, um jenes Mass der Auflösung der arsenigen Säure zu zersetzen, so wird meh der Tabelle der Gehalt dieses Chlorkalks 920,6 betragen.

Dieser Gehalt kann als hinreichend genau angenommer werden, da man nur 2 Tropfen Indigo zugesetzt hat, die ungefähr ½ Grad entsprechen; beabsichtiget man aber eine grössere Genauigkeit, so fängt man den Versuch an, ohne die arsenikalische Auflösung zu färben, setzt zu derselben 106 his 107 Theilungen vom Chlorkalk, und thut dann erst einen Tropfen Indigo hinzu, welcher hinreicht, die Operation zu beendigen.

Nehmen wir an, es wären 108 Theilungen vom Chlorkalt erforderlich gewesen, jenes Maass der Arsenikauslösung zu zersetzen. Der letzte zugesetzte Tropsen war nöthig, allein nur zum Theil, weil ein solgender Tropsen keine Wirkung gehabt haben würde, es ist also natürlich, ihn in zwei gleiche Theile zu theilen, in einen, der angewendet wurde, und in einen asdern, der überstüssig war. Da nun ein Tropsen der Bürette gleich ½ einer Theilung derselben Bürette ist, so wird die Hälfte, ⅓, von 108 abgezogen werden müssen, wodurch diese Zahl auf 107½ reducirt und der Gehalt von 920,6 auf 920,6 gesteigert wird.

Andern Theils können wohl zwei Tropfen Indigo etwas mehr oder weniger, als 1/3 Tropfen Chlorkalk brauchen, welcher dam zu viel zugesetzt wäre. Deshalb darf man, weil ein halber Tropfen nicht verbrauchten Chlorkalka abzunkehen ist, und die

andere Hälfte als zur Entfärbung des Indiges dienend, angesehen werden muss, den letzten Tropfen der Chlorkalkaufösung, welcher die Entfärbung hervorgebracht hat, nicht mit rechnen. Der angewendete Chlorkalk würde in diesem Falle gleich 107 1/8 Theilungen, und sein Gehalt 930,1 sein.

Diese Details sind zu unbedeutend, um im Handel darauf Rücksicht zu nehmen, und nur deshalb angeführt worden, um den Grad der Genauigkeit des Verfahrens zu beweisen. Uebrigens würde der von einem Tropfen Chlorkalk herrührende Irrthum höchst unbedeutend werden, wenn man grössere Manage nähme; allein der Prels des Chlorkalks lässt keinen solchen längstlichen Grad von Genauigkeit zu. Und endlich steht es einem frei, wenn man die Normalauflösung der arsenigen Säure bestimmt, den letzten Tropfen der Normalauflösung des Chlors zu zählen, oder nicht, vorausgesetzt, dass man bei den andern Prüfungen, die man mit den Chlorverbindungen anstellen will, genau ehen so wieder zählt. Diess ist weit einfacher und eben so genau, weshalb man bei dieser Einrichtung den letzten Tropfen Chlorkalk, der die Entfärbung bewirkt, noch als einen Theil vom Volumen des angewendten Chlorkalks ansehen kann.

Einige Anwendungen.

Man erinnere sich, dass bei Bestimmung des Gehalts des Chlorkalks 10 Gr. angewendet wurden, welche den hundertsten Theil eines Kilogramms ausmachen. Hat man also z. B. den Gehalt einer Chlorverbindung zu 950 gefunden, so wird ein Kilogramm dieser Chlorverbindung 95000 enthalten.

Angenommen, man habe einen Chlorkalk von einem Gebalt von 95°, und welle wissen, wie viel Kilogramme man davon nehmen müsse, um eine wässrige Auflösung von 150 Litre zu machen, die einen Gebalt von 15° hätte?

Die Auflösung soll 15° × 150 == 2250° enthalten, und man wird die Anzahl der hierzu nöthigen Kilogramme Chlorkalk finden, wenn man folgende Proportion ansetzt:

$$95000: 1^k = 2250: x = \frac{2250}{9500} = 0^k,237.$$

Folglich braucht man nur 237 Gr. Chlorkalk zu nehmen, um die vorgelegte Frage zu entscheiden.

880 Gay-Lussac, über Prüfung der Chlorpräperate.

- 'Ferner sei eine Auflösung von 150 Litre Chlerkalk wa 150 gegeben, und man solle sie auf 400 bringen.

In der Auflösung hat man $15^{\circ} \times 150$ Lit. = 2250°; man beabsichtigt, dass sie enthalte $40^{\circ} \times 150$ Lit. = 6000°; was man hinzuzusetzen hat, ist also der Unterschied dieser beiden Zah-

Wenn der Chlorkalk, den man hierzu verwenden will, cinen Gehak von 950 hat, wird man felgende Propertien ansetzen:

 $9500:1^k = 3750^o:x^k = 0^k,395.$

Es sei eine Chlorkalkauflösung von einem Gehalt von 2356 gegeben, welche Menge Wasser hat man hier hinzuzusetzen, um sie auf 800 zu bringen.

Wird das ganze Volumen der Auflösung nach Zusatz des Wassers als x angenommen, so wird die Zahl der Grade, oder $80^{\circ} \times x$, gleich sein der gegebenen Zahl der Grade, oder $80^{\circ} \times x = 285^{\circ} \times 150$ Lit., woraus man x = 440,6 Lit. findet. Man wird also so viel Wasser zusetzen müssen, als die Differenz von 440,6 Lit. zu 150° beträgt, nämlich 290,6 Lit.

Es sei der Gehalt einer sehr schwachen Chlorkalkausssung zu bestimmen.

wenden, wird man nicht mehr als ½10 oder einen Cubikcent mit der Pipette, N, herauszuheben brauchen. Hiervon sucht man den Gehalt wie gewöhnlich, und dividirt die gefundene Zahl durch 10. Hat man z. B. gefunden, dass 200 Theilungen vom Chlorkalk nöthig waren, um ⅙10 der Normalaufiösung der arsenigen Säure zu zersetzen, so wird der Gehalt nach der Tabelle 500 sein, und dividirt man diesen durch 10, so wird er auf 50 reducirt werden.

Den Gehalt einer sehr starken Chlorkalkaussösung zu bestimmen.

Man kann diess direct nehmen und findet z. B., dass nicht mehr als 20 Theilungen vom Chlorkalk nöthig wären, was einem Gehalt von 500° entspricht; allein man wendet zur grössern Genauigkeit 5 Maasse der Arsenikaussung an, und nur wird der Gehalt 99° sein, solglich wird man, indem diess mit

Gay-Lussac, über Prüfung der Chlorpräparate. 381

multiplicirt wird, nur 4950 haben, einen Gebalt, der mehr Zutrauen einflössen muss, als der vorher gefundene.

Bestimmung der Grade des Chlorometers dem Volumen und dem Gewichte des Chlors nach.

Nach der angenommenen Eintheilung entspricht 1 Grad eiem Hunderttheil eines Litres, folglich entsprechen z. B. 950
für 10 Grammen Chlorkalk 0,95 Lit. Für 100 Grammen beträgt diese 9,5 Lit., und für ein Kilogramm 95 Litre. Daher
wird, wenn man in Gedanken den Gehalt für ein Kilogramm
Chlorkalk nimmt, die Zahl der durch den Gehalt ausgedrückten Grade einer gleichen Zahl Litre trocknen Chlora bei 09
and 001,760 Barometerstand entsprechen. Ein Litre Chlor wiegt
in solchem Falle 3,1689 Gr. Man wird also für ein Kilogramm
dieses Gewicht so viel Mal nehmen müssen, als auf den Litre
Grade gehen. Wäre der Gehalt des Chlorkalks z. B. 1089, so
würde ein Kilogramm dieses Chlorkalks

3,1689 Gr. × 108 = 342,2 Gr. Cblor enthalten.

Bestimmung des Gehalts des Chlorkalks dadurch, dass man die Auflösung der arsenigen Säure zu der Chlorverbindung setzt.

Ich habe schon die Vortheile und Uebelstände dieser Verchrungsweise angeführt; die Vortheile waren, dass man unmittelbar den Gehalt der Chlorverbindung aus dem Volumen der
verbrauchten Auflösung der arsenigen Säure findet; die Uebelstände dagegen sind, dass, wenn der Chlorkalk durch die Aufbisung der arsenigen Säure sauer geworden ist, ein beträchtlicher Verlust an Chlor eintritt; ausserdem wird auch das Ende
der Operation nicht so leicht angezeigt, wie bei dem umgekehrten Verfahren. Indessen kann man diese Uebelstände vermeiden, wenn man auf folgende Weise verfährt:

Pläschehen mit eingeriebenem Stöpsel, O, und setze hierzu nach und nach, unter schwachem Schütteln des Fläschehens, die Auflösung mit der Bürette, M. Von Zeit zu Zeit verschliesst man es mit dem Stöpsel, den man gleich anfangs nass gemacht hat, wenn er es nicht schon war, und giebt ihm einige Erschütterungen. So kann man die Operation ohne Schwierigkeit fortsetzen; allein wie soll man das Ende derselben erkennen?

382 Gay-Lussac, über Prüfung der Chiorpräparate.

Diess kann man ermitteln, wenn man von Zeit zu Zeit einen Tropfen Indigoauslösung zusetzt. So lange dieser noch entfärbt wird, ist Chlor im Ueberschuss vorhanden, und nur erst der letzte Tropfen, der keine Veränderung erleidet, zegt das Ende der Operation an. Allein durch diese häusigen Zusätze von Indigotropfen, die man hinzuzuthun genöthigt ist, wird der Gehalt der Probe selbst verändert, und es ist nothwendig eine zweite vorzunehmen. Diess Mal kann man sich dem wahren Gehalt his auf eine kleine Zahl von Graden nähern, und nun erst mit dem Zusetzen des Indigos anfangen.

Statt so zu verfahren, ist es viel bequemer, die Auflösung der arsenigen Säure mit Indigo zu färben, wohlbemerkt jedoch, dass sie in diesem Zustande ihrem Gehalte nach bestimmt wird. Es ist begreißich, dass der letzte Tropfen der Auflösung der arsenigen Säure, welcher nicht nothwendig ist, an der Stelle, wohin er fiel, gefärbt bleiben wird; auf diesen Umstand must man aufmerksam sein, denn schüttelt man, so wird die Farbe zu schwach, um noch gesehen zu werden. In der That könnte man die Auflösung der arsenigen Säure ziemlich stark färben, so dass ein einziger Tropfen die ganze Flüssigkeit hinreichend färbte, allein man würde den Uebelstand zu befürchten haben, dass der Indigo sich veränderte.

Die eben beschriebene Verfahrungsweise giebt Resultate, die mit denen der ersten Methode übereinstimmen; ich habe die Probe hiervon so oft gemacht, allein sie hat nicht so hervorstechende Vortheile, um vorgezogen zu werden.

Anwendung des Kaltumeisencyanürs als chlorometrisches Reagens statt der arsenigen Säure.

Die Instrumente und Manipulationen sind genau dieselben, wie bei der arsenigen Säure, daher werden wenige Worte hinreichen, das chlorometrische Verfahren mit Kaliumeisencyanür verständlich zu machen.

Die Auflösung wird zuerst so bereitet, dass sie ein, den ihrigen gleiches Volumen der Normalauflösung des Chlors zersetzt. Nimmt man Kaliumeisencyanür, wie es im Handel vorkommt, so braucht man beinahe 35 Gramme, um ein Litre Auflösung zu machen.

Diese Außösung von Kaliumeisencyanur hat keine, oder sum wenigsten nur eine sehr schwache Wirkung auf den Chlortalk; macht man sie aber vor der Mischung sauer, so wirkt sie dann augenblicklich auf den Chlorkalk und nimmt eine gelbe Färbung an, die sie während der ganzen Operation, selbst nach der Sättigung beibehält. Um den genauen Sättigungspunct zu erkennen, setzt man zu der Salzlösung einen Tropfen Indigoauflösung, und nun nimmt diese augenblicklich eine schöne grüne Farbe an, die von der Mischung des Gelb und Blau herrührt. Diese Farbe wird allmahlig schwach und geht wieder in Gelb über, nach Maassgabe der Indigo im Verlauf der Satfigung zerstört wird; aber ein neuer Tropfen Indigo macht sie wieder grün, bis sie endlich plötzlich verschwindet und augenblicklich in Gelb übergeht, wenn alles Kaljumeisencyanür zersetzt ist. Kurz, der Gang der Operation ist durchaus dersetbe wie mit der Auflösung der arsenigen Säure. Die Genauigkeit in der Bestimmung des Gehaltes der Chlorverbindung ist bei beiden dieselbe; und obschon der Punct, wo die Sättigung überschritten wird, nicht so in die Augen fallend ist wie mit der arsenigen Säure, so ist er doch sehr leicht auszumitteln.

Was ich über die beiden Verfahrungsweisen mit der Auflösung der arsenigen Säure gesagt habe, nämlich die Chiorauflösung zu der Arsenikauflösung zu setzen, oder umgekehrt, gilt genau auch von dem Kaliumeisencyanür, so dass ich es für überflüssig halte, hierüber nech etwas anzuführen.

Anwendung des salpetersauren Queck-silberoxyduls als chlorometrisches Mittel.

Wird das salpetersaure Queckeilberoxydul mit einer Auflesung von Kochsalz oder mit Salzsäure vermischt, so entsteht ein weisser Niederschlag von Quecksilberchlorür, der bei Zusatz einer Chlor- oder Chlorkalkauslösung in einigen Augenblicken vollständig verschwindet und sich in Chlorid umwandelt, vorausgesetzt, dass in der Mischung hinlänglich freie Säure bleibt, um die Basis der Chlorverbindung zu sättigen. Es wird also zweckmässig sein, im Augenblicke des Versuchs zu der Auslösung des salpetersauren Quecksilbers etwas Salzsäure zu setzen, die den doppelten Zweck hat, die

Base der Chlorverbindung zu sättigen, und zur Niederschlagung des Quecksilbers als Chlorür beizutragen *).

Die Instrumente und Manipulationen sind genau dieselben, wie bei der arsenigen Säure und dem Kaliumeisencyanür. Nur hat das salpetersaure Quecksilber den ihm blos allein zukonmenden Vorzag, dass man bei seiner Anwendung nicht des Indigos bedarf, um den Sättigungspunct zu erkennen. Dem derselbe wird genau durch den Moment angezeigt, wo der Niederschlag des Quecksilberchlorürs vollständig verschwindet, oder durch Zusatz eines einzigen Tropfens Chlorkalks noch zum Verschwinden gebracht werden kann.

In allen Fällen rathe ich, den Versuch in dem Fläschchen O, statt in dem Gefässe G zu machen, und das Fläschchen nachdem es verstöpselt ist, von Zeit zu Zeit stark umzuschütteln; man erhält so etwas Chlor, welches entwichen sein würde, wenn man in dem Gefäss G den Versuch ansteilte. Ich fantöfter bis fünf Grad Unterschied in dem Gehalt ein und derseben Chlorverbindung, wenn ich beide Verfahrungsweisen auwendete.

Bedient man sich eines Fläschehens, so kann man obse Unterschied die Chlorverbindung in das salpetersaure Quecksilber giessen, oder umgekehrt; die in beiden Fällen gefundenen Gehalte eind dieselben, stellte man den Versuch aber in einen Gefäss mit weiter Mündung an, so würde ein Verlust an Chlor Statt finden, und der Gehalt des Chlorkalks könnte um mehr als ½ zu gering ausfallen.

Ich muss hier in Betracht der Anwendung des salpetersauren Quecksilbers, als chlorometrisches Reagens, die Bemerkung machen, dass zuerst Herr Balland von Toul in einer
den 7. Dec. 1829 an die Akademie der Wissenschaften gerichteten Abhandlung darauf aufmerksam gemacht hat. Allein sein
Verfahren war sehr ungenau, denn er schreibt vor, die Chlorkalkauflösung in ein Fussglas zu thun, und hierzu so lange
aalpetersaures Quecksilber zu setzen, bis eich ein Niederschlag

^{*)} Da das salpetersaure Quecksilber biureichend ist, um das Alkali der Chlorverbindung zu sättigen, so wird es besser sein, blos Kochsalz zuzusetzen; denn setzt man zu viel Salzsäure hinzu, so bildet sich Königswasser, und dadurch wird der Gehalt der Chlorverbindung sehr verändert.

tildete, der durch Schütteln nicht wieder verschwand. Da nun bei dieser Verfahrungsweise beträchtliche Irrthümer entstehen, a würde sie zur Bestimmung des Gehalts des Chlorkalks nicht ingewendet werden können.

Später, im Jahr 1831, schlug in den Annales de Chimie, rol. 46. p. 400, Herr Marozeau die Anwendung des salpeersauren Quecksilbers wieder vor, allein ohne den eben bechriebenen wichtigen Uebelstand, da er vorschrieb, die Chlorkalkauflösung in das salpetersaure Quecksilber zu giessen. Diese Abanderung machte die Anwendung des salpetersauren Queckilberoxyduls als chlorometrisches Mittel passend, und nur dass teine Anwendung nicht hinlänglich genau beschrieben war, lässt rklären, warum es bis jetzt in Vergessenheit geblieben ist. Kinige Fabricanten haben indessen die Probe damit gemacht, and aber bald davon wieder abgegangen, weil sie sich desselen nicht zweckmässig zu bedienen wussten. Man darf sich darüber nicht wundern, denn in der Praxis reichen oft die geringfügigsten Uebelstände, anscheinend ohne Wichtigkeit, hip, die Einführung eines Verfahrens zu verbindern, wenn gleich ehr unbedeutende Abänderungen den Erfolg vergewissern können.

Die Bereitung des salpetersauren Quecksilberoxyduls geschicht ohne alle Schwierigkeiten. Man wiegt nämlich 18,124 Gr. Quecksilber ab, löst sie kalt in ungefähr 200 Cubikcentimeter Salpetersäure von 220 B. auf, und verdünnt sie, wenn alles aufgelöst ist, so weit mit Wasser, bis sie einen Litre ausmachen. War hierbei nicht die geringste Menge Quecksilber verloren gegangen, so ist die Flüssigkeit gleich ihrem Gehalte nach bestimmt; in allen Fällen jedoch wird es nothwendig sein, wor der Anwendung den Gehalt noch einmal zu bestimmen. Aus diesem Grunde ziehe ich es vor, eine Quecksilberauflösung ohne ängstliche Vorsicht zu machen, und nachber erst den Gehalt derselben zu bestimmen. Es trägt in der That in diesem Falle wenig aus, ob die Auflösung salpetersaures Quecksilberoxyd enthalte, oder nicht; dieses Salz hat keinen Einstass auf den Versuch, und kann den Gehalt des Chlorkalks nicht verandern, obschon Herr Marozeau das Gegentheil behauptet hat.

Betrachtungen über die drei beschriebenen ohlorometrischen Methola.

Ich habe schou angeführt, dass diese 3 Methoden durchaus einander ähnlich sind, indessen stehe ich nicht an, der Aswendung der arsenigen Säure den Vorzug zu geben.

Jede dieser drei Flüssigkeiten hat eine binreichende Beständigkeit. Denn wurde eine Auflösung von arseniger Säut länger als 6 Monate mit reinem Sauerstoff in Berührung gelassen, so hatte sie nur eine höchst unbedeutende Menge davet absorbirt. Bet atmosphärischer Luft ist die Absorption noch geringer. Man kann übrigens, um auch die geringste Ursache einer Veränderung zu vermeiden, die arsenkalische Flüssigkeit nach Bestimmung ihres Gehalts in mehrere Flaschen mit eingeriebenen Stöpseln von einem halben Litre Capacität thun, sie damit ganz anfüllen, und mit ihrem mit Talg bestrichenen Stöpsel verschliessen. Ein Fläschehen von einem balben Litre reicht für 50 Versuche aus.

Das Kaliumelsencyanür scheint vorzüglich im festen Zastande nicht der geringsten Veränderung fähig zu sein, und nichts hindert, es nach Bestimmung des Gehalts, in diesem Zastande als Pulver in verschlossenen Fläschehen aufzubewahren, man kann es selbst in Päckehen für einen Litre Auslösung vertheilen.

Was das salpetersaure Quecksilberoxydul anlangt, so scheint es eich mit der Zeit verändern zu können, allein nur sehr langsam, und ohne jemals die Genauigkeit der Prüfung schwankent zu machen, wenn man es nach Bestimmung des Gehalts, in fest verschlossene Fläschehen von einem halben Litre Capacität vertheilt.

In Bezug auf die schnelle Beendigung der Prüfung hat die schwach blau mit Indigo gefärbte Auflösung der arseniger Säure den Vorzug. Im Augenblicke selbst, wo die Operation zu Ende ist, entfärbt sich die Flüssigkeit vollständig und wird wie Wasser.

Bei dem Kaliumeisencyanür kündigt sich das Ende der Operation durch eine etwas weniger genau, durch den Uebergang der grünen zur gelben Färbung au, allein bei schon nur geringer Geschicklichkeit kann man hierin keinen merklichen Irrihum begehen.

Bei dem salpetersauren Quecksilber kündigt sich das Rais

Duecksilberchlorür an, ohne dass man dabei seine Zuslucht zum Indigo zu nehmen brauchte. Wie wohl dieser Punct nicht so genau bestimmt ist, wie bei der arsenikalischen Auslösung, so it er es doch hinlänglich, um einen Einwurf gegen dieses Verhren nicht zuzulassen. Ob die Chlorverbindung schwefelsaure Balze enthält, oder nicht, thut wenig zur Sache; das schwefelsaure Quecksilber wird eben so wohl zersetzt, wie das Chlorär in Chlorid umgewandelt.

Die Verdünnung des Chlorkalks verändert die Genauigkeit der Probe nicht. Bei einem Chlorkalk, dessen Gehalt 1000 war, whielt ich genau dasselbe Resultat, nachdem ich ihn mit seinem vierfachen Volumen Wasser verdünnt hatte; der Gehalt betrug da nämlich 200. Eben so wenig hat man auch einen merklichen Unterschied zwischen dem Kaliumeisencyanür und dem salpetersauren Quecksilber bemerkt.

Prüfung der Manyanowyde.

Die Prüfung der Manganoxyde hängt genau mit der des Chlorkalks zusammen; sie ist übrigens so wichtig, dass es mir nöthig schien, hier die Art und Weise des Verfahrens, nebst den nöthigen Details anzugeben.

Die Methode, die mir am besten gelungen, und die auch zu gleicher Zelt die einfachste ist, besteht darin, das Chlor aufzufangen, welches ein bestimmtes Gewicht Manganoxyd liefern kann, und es durch eins der vorher augeführten chlorometrischen Mittel zu messen. Da aber die Apparate einen grossen Einfluss auf die Genauigkeit der Resultate haben, und da ein Verfahren in den Künsten nur dann Eingang findet, wenn es leicht auszuführen ist, so habe ich mir vorgenommen, diese doppelte Bedingung, Einfachheit und Genauigkeit, zu erfüllen.

Nimmt man an, das Manganbyperoxyd wäre vollkommen rein, so würden 3,980 Gr. hinreichen, um bei ihrer Behandlung mit Salzsäure ein Litre trocknes Chlor bei 0° Temperatur und 0^m,760 Barometerstand zu liefern. Würde dieses Chlor in einer Kaliausiösung aufgefangen, und nachher bis auf das Volumen eines Litre verdünnt, so würde man eine Normalchlorverbindung von 100° erhalten. Ein gleiches Gewicht eines andern Manganoxyds würde, auf gleiche Weise behandelt, eine Chlor-

388 Gay-Lussac, über Prüfung der Chlorpräper

verbindung geben, deren Gehalt genau dem des Manganentsprechen würde. Es sei dieser Gebalt 500, so heisst das dem Versuche unterworfene Mangan hat bei gleichen wichte nur halb so viel Chlor geliefert, als das reine Manund man würde, wo ein Gewicht P dieses letztern nöthig won dem an andern das Gewicht P $\frac{100}{50}$ brauchen, um die Menge Chlor zu erhalten.

Herr Robiquet hat im Dictionnaire technologique disparate beschrieben, die ich zu diesen Versuchen anwendlein ich babe sie seitdem vervollkommnet. Statt einer in und sehr gebogenen Röhre von ziemlich grossem Durchmin welcher ich das Chlor mittelst Kalkmilch oder einer Kallösung auffing, bediene ich mich jetzt eines Kolbens, ist ungefähr einem halben Litre Capacität, mit langem und ziemweltem Halse. Folgendes ist die Beschreibung des ganzen parats:

t (Tab. 1) ist ein kleiner Kolben von ungefähr 5 Cometer Durchmesser, und dient zur Aufnahme des Mangants das man mit Salzsäure behandeln will. Er wird über skleinen Kohlenofen, oder über einer Oel- oder Alkoholierhitzt. In letzterem Falle darf der Kolben nicht unmitte dem freien Feuer ausgesetzt sein, sondern muss auf einer nen Schale von Eisenblech stehen, welche oben aufgebogennd die Hitze auffängt und zerstreut.

n, eine Röhre von kleinem Durchmesser, so viel wie telch gehogen, ohne dass jedoch diese Biegung sie hinder den Kolben S zu gehen; sie ist auf dem kleinen Kolben telst eines Korkpfropfens befestigt, dessen Poren mit Kitt aus Mehlkleister und einem Teig aus Mandeln verslad. An seinem obern Ende ist der Kork konisch ausgehier hinein thut man weiches Wachs und schmilzt es, und ist kein Entweichen des Gases zwischen der Röhre und Propfen mehr möglich.

8, ein Kolben von einem halben Litre Capacität unge derseibe ist bis obenhinauf mit einer Kali – oder Natronaufle gefüllt, welche 2000 des Alkalimeters enthält, d. h. etwas als das Doppelto, um eine neutrale Chlorverbindung zu denn ein Litre Chlor entspricht nur 880 des Alkalimeters

y-Lussac, über Prüfung der Chlorpraparate. 389

T, eine Röhre, die bis an den Punct 1 25 Cubikcentimeter , und dazu dient, die Salzsäure zur Auslösung des Manaxyds abzumessen.

Verfahren.

Man wiegt auf einem kleinen viereckigen Papier 3,980 Gr. ngan ab, das eine mittlere Probe ist, pülvert es fein und t es durch das zusammengerollte Papier in den Hals des bens herunter fallen; hält man den Kolben gerade, so fällt Oxyd mittelst einiger kleinen Erschütterungen herab, und bleibt kaum etwas auf dem Papier zurück, und hat es nur Mal dazu gedient, so bleiben keine neuen Mengen mehr auf haften. Man kann auch das Oxyd gerade in den Kolmittelst eines Trichters schütten, der eine so weite Oeffhat, als es nur der Hals des Kolbens zulässt. Hierauf man 25 Cubikcentimeter rauchende Salzsäure in den Kolund besestigt nun daran sogleich den schon in dem Koleingepassten Propfen der Röhre u. Das Chlor fängt alsd an sich zu entbinden, und treibt die Luft aus dem klei-Kolhen vor sich her, welche sich in dem obern Theile des ssen, als Recipienten dienenden Kolbens sammelt. Da diese at die Kaliausösung verdrängt und in die Höbe zu treten lagt, so könnte letztere leicht aus dem Kolben herausstei-, wenn man nicht die Vorsicht anwendete, durch in die herichten des Apparats, die Luft von Zeit zu Zeit herauszuiben, jedoch muss man vorher die alkalische Lösung umchüttelt haben, um alle Spuren von Chlor, welche in der geblieben sein konnten, absorbiren zu lassen. Diese Opeion bietet wegen der Kleinheit und Beweglichkeit des Appakeine Schwierigkeiten dar; allein auch diesem kleinen belstande kann man ausweichen, wenn man den Kolben lein genug nimmt, dass die von dem Chlor ausgetriebe-Luft noch in dem Recipienten S Raum genug hat, ohne 🖢 Flüssigkeit herauszutreiben. Man beschleunigt nun diess binden des Chlore durch allmähliges Erhitzen des Kolbens, die Flüssigkeit endlich vollkommen siedet. Der gebildete mpf treibt alles Chlor aus, und wenn man mit der Hand hit, dass die Leitungsröhre bis an den Ort, wo sie in die malische Flüssigkeit taucht, erhitzt ist, stellt man die Operation ein, zieht die Röhre aus der Flüssigkeit, und nimmt de tricht Kolben S ab, um die Absorption zu vermeiden. Die Autöste setzt i der Chlorverbindung wird nun in das, einen Litre haltende 60. 2950, fäss Q gegossen, der Kolben mehrere Mal mit Wasser auge Priter spüblt, das man mit jener Auflösung vereinigt, und dam, ver Ment man das Volumen bis auf einen Litre vermehrt hat, das Game 150 umgeschüttelt. Es ist nun weiter nichts übrig, als den 6ch unde der Chlorauflösung auf die beschriebene Weise zu bestimmt.

will man aber den Werth eines Manganoxyds besumtet in so reicht es nicht hin, die Menge Chlor zu kennen, de giebt, sondern man muss auch noch den Verlust an Salzsius, ed bestimmen. Bei reinem Manganoxyd z. B. wird die Hälte in angewendeten Säure in Chlor verwandelt. War das Oxyd der Oxydationsstufe von 1½, so werden von 3 Theilen Säure nur einer in Chlor umgewandelt. Enthält endlich das Manga Kisen oder Baryt, so werden diese fremden Körper eine ihre Menge entsprechende Quantität Salzsäure neutralisiren.

Es bietet keine Schwierigkeiten dar, die Menge der angewendeten Salzsäure in Bezug auf die des erhaltenen Chlors auszumitteln.

Denn um 3,980 Gr. reines Manganoxyd, welche 1 Litri Chlor geben, aufzulösen, ist eine Menge Salzsäure nöthig, die gerade 175,72 Acidimetergraden entspricht. Die Hälfte diese Säure 87,86 würde das Manganoxydul sättigen, und die andere Hälfte würde zu 100 Graden Chlor verwendet werden Diess ist die geringste Menge Saure, die angewendet werden kann. Es fragt sich jetzt, ob, wenn eine bestimmte Menge Salzsaure gegeben ist, man sie durch Behandlung mit einen Ueberschuss von reinem Manganoxyd ohne Verlust in Chler umwandeln kanu, d. b. ob man 100 Grade Chlor von 175,73 Acidimetergraden Salzsäure erhalten wird. Ich habe den Versuch hierüber gemacht, und das erhaltene Resultat wich kaun um 5/100 davon ab. Denn wurden 25 Cubikcentimeter Salzsäure, welche 285,7 Alkalimetergraden entsprechen, mit 🛢 Grammen Manganoxyd behandelt, so erhielt ich 1 Litre Chlorauflösung von einem Gehalt von 1520,1 welche 267,270 Saure entsprechen. Durch den Versuch fand ich, dass 150 kohlensaures Natron erforderlich waren, die Manganauflösung so well zu sättigen, his der durch dieses Salz gebildete Niederschlaf

y−Lussac, über Prüfung der Chlorpräparate. 391

micht mehr außste. Es waren also von der Säure 75° resetzt geblieben, welche zu 267°,27 addirt, 282°,27 ge-285°,7 waren zu dem Versuche angewendet worden, fehlten 2°,43, und diess ist weniger als ½ der angewen-en Menge. Der Versuch beweist also, dass von 285°,7 re, 15 waren, welche ungeachtet der Gegenwart des Man-oxyds nicht in Chlor umgewandelt wurden; diess macht mahe 5 p. C.

Um non die Menge Salzsäure bei der Behandlung der verbedenen Manganoxyde zu bestimmen, nahm ich 3,98 Gr.
jedem, und löste sie in 25 Cubik centimeter Salzsäure, wel250°,2 entsprechen. Ich überzeugte mich auch, dass das
enchlorid nicht durch das Manganbyperoxyd zersetzt wird,
balb man auch, wenn die Auflösung mit, dem Gehalte nach
immten kehlensaurem Natron so weit gesättigt wird, bis der
derschlag anfängt, nicht mehr zu verschwinden, in der
alle Säure hat, welche in der Flüssigkeit geblieben war.

Deutsches Mangan in krystallinischen Massen.

Erhaltenes Chlor	950,2 == 1670,8 Sāure
Kohlensaures Natron zur Sättigung	790,0
Also Verlust, od. verschwund. Säure	30,9
	2500,2.

Mangan von Mayenne.

Löst sich sehr leicht in Salzsäure, und giebt mit so we-

Erhaltenes Chlor	520,5 = 920,2 Saure
Koblensaures Natron zur Sättigung	1270,0
Verlust oder verschwunden	810,0
	2500,2,

Mangan ans Burgund.

Erhaltenes Chlor	690,5 = 1200,4 Säure
Kohlensaures Natron zur Sättigung	1080,0
Verlust oder verschwunden	260,8
	2500,2.

Säure

Mangan von Dordogne.

Baryt - und	i eisenni	altig.				
Erhaltenes	Chlor	4		200	090,1 =	= 1190,7 (
Kohlensatu	res Natr	on Ear	Sättig	gung		1080,0

398 Gay - Lussac, über Prüfung der Chlorprapanti

Mangan von Cher.

DESCRIPTION

a Kh 1

ulle s

In the

Ist sehr wenig eisenhaltig, giebt eine grünliche Aufüsterund einen sandigen Rückstand.

Chlor						530,5 ==	940,	Share
Kohlensa	ures	Natron	zur	Sättig	ung		1470,0	
Verluat o	oder v	verschwi	unden				90,2	
							2500.2	

Mangan ans England.

Erhaltenes Chlor	670,9 = 1540,4 Saure
Kohlensaures Natron zur Sättigung	620,0
Verlust oder verschwunden	180,8
	2500,2.

Der Fundort dieser verschiedenen Manganoxyde war mi nicht vollkommen bekannt; die Proben davon sind übrigens auch sehr verschieden. Auch hatte ich bles die Absicht, Beispiele über die Art und Weise anzuführen, wie man bei Bestimmung des Gehalts der Manganoxyde hinsichtlich ihrer Anwendung zur Bereitung des Chlors verfährt. Fremde Körper und der Oxydationsgrad haben keinen Einfluss. Aus dem Versuche fodet man die Menge Chlor, welche crhalten werden kann, und den Verlust an Salzsäure; diess sind die beiden einzigen E mente zur Berechnung des Preises, zu welchem das Chlor zu stehen kommt. Wenn also das Manganoxyd von Chlor, well ches nicht mehr als 530,5 Chlor anstatt 1000 giebt, vollkommen rein gewesen ware, nach Maassgabe der Vermehrung der durch die fremden Substanzen, welche grösstentheils Sand sind, verursachten Transportkosten, und des Uebelstandes, den dieselben in den Apparaten verursachen, so würde es mit germgerem Verluste an Salzsaure angewendet worden sein, als die Manganerze von Mayenne und Burgund.

Das eben beschriebene Verfahren, den Gehalt eines Manganoxydes zu bestummen, scheint mir höchst einfach und zweckmässig, da es sehr genau mit den chlorometrischen Verfahrungsweisen zusammenhängt, allein man kann mit gleicher Genauigkeit auch das anwenden, welches oben beschriehen ist.
Ich hatte erst geglaubt, noch ein anderes sehr einfaches Verfahren mit anführen zu können, welches darin bestanden haben würde, die Menge Sauerstoff in einem Manganoxyd durch
die Quantität Kupfer zu bestimmen, welche sich bei Anwesen-

y-Lussac, über Prüfung der Chlorpräparate. 398

dieses Mangans in verdünnter Schwefelsäure gelöst hätte, ich musste hierauf Verzicht leisten, nachdem ich gefunhatte, dass das Risenoxyd, ebenso wie die Manganoxyde,
Auflösung des Kupfers in Schwefelsäure begünstiget.

Wichtige Beobachtung über die Salzsäure.

Für alle hier angeführten Versuche ist es wesentlich, dass Salzsäure rein, oder wenigstens frei von schwesliger Säure denn diese Saure zerstört das Chlor, und würde dadurch en, der Menge des zerstörten Chlors entsprechenden Verlust Perführen. Die käusliche Salzsäure enthält solche beinahe er, und bisweilen in beträchtlicher Menge. Ihre Gegenund Menge erkennt man mittelst einer, dem Gehalte bestimmten Chlorverbindung, die man in ein Maass mit go schwach blau gefärbte Salzsäure giesst; hierauf operirt ganz so, als wenn man den Gehalt einer Auflösung von niger Säure bestimmen wollte. Die schweslige Säure wird est zersetzt, und die blaue Farbe verschwindet nur in dem enblicke, wo das Chlor im Leberschuss vorhanden ist. d durch den ersten Tropfen der Chlorverbindung die der säure ertheilte blaue Färbung zum Verschwinden gebracht, enthalt diese Säure keine schweslige Saure. Bedarf sie daen 60, so enthält die Salzsäure schweslige Säure und bei-6 p. C. ihres Volumens, denn ein Volumen schwesligsau-Gas entspricht merklich nabe einem Volumen Chlor. Hierkaun man sich leicht der schwesligen Säure entledigen, n man ein zweckmässiges Volumen einer Chlorverbindung tzt; da letzteres aber verdünnt ist, und man die Salzsäure vächer machen würde, so wird es vorzuziehen sein, eine . ne Menge Salzsäure in einen Kolben zu thun und gelinde Manganexyd zu erhitzen. Das sich entbindende Chlor wird elst einer Röhre so lange in Salzsäure aufgefangen, bis alle weslige Saure zersetzt ist. Diese Salzsaure ist frei von westiger Säure, wenn ein Tropsen einer Chlorverbindung enblicklich die ihr mittelst Indigos gegebene blane Färbung tort, und sie ist frei von Chlor, wenn sie dieselbe Farbe angreift.

II.

Ueber dus Jod.
Auszug aus einer Preisschrift

JAMES INGLIS M. D.

(Aus the London and Edinburgh phil. Magaz. third series Decemb. 1885. No. 42. p. 441. u. Jan. 1886. No. 48. p. 12. März 1836. S. 191.)

Alle, die über das Jod geschrieben haben, von dem Kaldecker desselben an bis herab auf die neuesten Zeiten, haben dasselbe als einen Nichtleiter der Elektricität betrachtet; wegegen Herr Kemp von Edinburgh vor zwei Jahren überzegend dargethan hat, dass diese Meinung irrig sei. Ich haben auch gefunden, dass, wenn man Jod in vollkommen trocken Zustande schmelzt, es ein Leiter wird. Man hat nur nötig das Jod in einer an beiden Enden verschlossenen Höhre mach schmelzen, in jedes Ende einen Platindraht hermetisch einze kitten und beide inwendig mit einander vermittelst des geschmizenen Jods zu verbinden. Wird einer derselben an das Kaben einer galvanischen Batterie befestigt, und der andere in Waser getaucht, so wird das Wasser sogleich nach Schliessen des galvanischen Kreises zersetzt *).

Wir sollten niemals irgend eine Substanz einen Nichtleter nennen, bis mit ihr erst Versuche in demjenigen Zustadt angestellt worden sind, in dem seine Theilehen in ganz mit Berührung kommen. Denn die besten Leiter hören im grantlirten Zustande auf Elektricität zu leiten, und sogar Aluminian wird in seinem geschmolzenen Zustande ein Leiter derselben **.

Das Jod theilt dem Wasser eine entschiedene braune Farke mit, und Herr Ampère fand, dass diese Farbe nach der Wirkung des Sonnenlichtes auf dieselbe verschwand. Gay-Lussac fand, dass in dieser entfärbten Flüssigkeit sowohl Hydriod-

^{*)} Aus dieser Angabe geht nicht ganz deutlich hervor, ob der Versuch gemacht wurde, während das Jod die flüssige Korm beibehielt, oder als es durch Abkühlung den dichten, festen Zustand angenommen hatte. Vielleicht wird Dr. Jnglis noch die erforderliche Nachricht darüber ertheilen, da sie hierbei einige Wichtigkelt haben kann. (Ohne Zweisel ist nur von geschmolzenem die Bede. Herausg.)

^{**)} Anton Tod Thomson's Therspeutik B. 1. S. 139.

als Jodsaure vorhanden sei, so dass Chlorauflösung die braune Farbe wieder hervorbrachte; er glaubt aber nicht, dass diese Wirkung des Jods auf Wasser vom Sonnenlichte abhängig sel. Er misst die Beraubung der Farbe dem Verdampfen des Jods ei, das von der beim Hinzusetzen des Jods 🌣) sich bildenden Hydriodsnure aufgelöst erhalten wird. Ich fand, dass es der Farbe beraubt wurde, während die Flasche, worin sich die Auflösung befand, fest zugestopft tvar, so dass das Verdampfen les Jods nicht die Ursache dieser Veränderung sein konnte. ich fand aber auch, dass eine Auflösung von Jod in Wasser ine lange Zeit (ich liess es achtzehn Monate bibdurch gechehn) der vollen Wirkung der Sonnenstrahlen ausgesetzt weren kann, ohne eine Veränderung der Farbe zu erleiden: Man at blos nothig keine Luft zuzulassen, denn, wenn ich, statt ie Flasche mit der Auflösung anzufüllen, sie blos halb voll anchte, so dass die andere Hälfte mit atmosphärischer Luft anefüllt war, dann wurde die Farbe in einer sehr kurzen Zeit erstört. Diess rührt nicht von der Verflüchtigung des Jods er, denn man konnte an den Seiten der obern Hälfte der Flashe keine bemerken, noch konnte die utsprüngliche Farbe durch schütteln der Flasche wieder hergestellt werden, was geschesen sein würde, ware Jod vorhanden gewesen. Ich war nicht cehörlg in den Stand gesetzt, um mich davon zu überzeugen. Stickstoff in der obern Hälfte der Flasche zurückblieb, da her Luft nothwendig zu sein scheint, so ist es höchst wahrcheintich. Denn angenommen, dass drei Atome Wasser zetetzt wurden, so würden daraus drei Atome Hydriodsäure entehn, während zwei Atome Säuerstoff an der Luft sich mit en drei Atomen zersetzten Wassers verbinden könnten, und in Atom Jodsäure entstehen würde.

So lässt sich die Anwesenheit dieser beiden Säuren erklären Ziemlich gute und regelmässige oktaedrische Jodkrystalle und man zuweilen in den Schwefel eingehüllt finden, der wähend der Bildung von Hydriodsäure vermittelst des Durchleiters on Schwefelwasserstoff durch in Wasser suspendirtes Jod absetzt worden war. Und sehr grosse Aggregate von Krystaln, welche die Gestalt von Farrenkraut haben, fast zwei Zoll der Länge, erhielt ich beim Sättigen einer heissen Auflösung

^{*)} Annales de chimie vol. XCL S. 155, Berzellus'e Lehrbuch.

in Alkohol mit einer grossen Menge Jod. Nach erfolgter Abkühlung zeigte sich eine glänzende grosse Krystallisation.

Wird Chlorgas durch eine starkgesättigte Auflösung des Joda in Alkohol geleitet, so ändert sich die dunkle Farbe in Strongelb um, und es findet ein weisser Niederschlag Statt, der ich Anfangs für Jodsäure hielt. Dieser Niederschlag aber if beständiger, zerschmilzt in feuchter atmosphärischer Luft nicht, auch ist er nicht im geringsten in Wasser auslöslich, und uterscheidet sich dadurch von Jodeaure. Wird zu dieser geben Flüssigkeit Salpetersäure hinzugesetzt, so findet Anfangs keios Veränderung Statt; in einer kurzen Zeit aber bemerkt man ent beträchtliche Reaction, es erzeugt sich Hitze und heftiges Aubrausen erfolgt. Zugleich verflüchtigt sich Jod und wird der ganzen Flüssigkeit in Krystallen abgesetzt. Schwefelsaut zersetzt sie sogleich, wobei Jod frei wird. Ammoniak schlief in ihrer wässerigen Auflösung sogleich den braunen detonirenden Jodstickstoff nieder. Phosphor zerschmilzt schnell, wenn e mit ihr in Berührung kommt, und die Flüssigkeit nimmt die dunkle Jodfarbe an. Eine Autlösung von Kali in Alkohol fall einen weissen Niederschlag, der etwas blassroth aussieht, mi die Flüssigkeit nimmt sowohl den Geschmack als Geruch von Jodkohlenstoff an.

Herro Connel's Verfahren, Krystalle der Jodsäure zu erhalten, ist auf jeden Fall das beste und giebt, wenn man ezwei oder drei Wochen fortsetzt, endlich schöne grosse Krystalle *). Nach Bonsdorff kann man durch Brasilienholztinctur die Gegenwart der Jodsäure erkennen, indem sie zu Jod eine schmuzig gelbe Farbe annimmt, die unverändert bleik

Sementini bezeichnete mit dem Namen jodiger Säure em Verbindung aus Sauerstoff und Jod, die er durch Kinwirkom von Hitze auf eine Mischung eines Ueberschusses von chlorsaurem Kali und Jod erhielt. In einem Briefe aber vom MA April 1833 **) an Herrn E. Daniell scheint er diese Zesammensetzung als ein Jodoxyd anzusehen, und glaubt, das

^{*)} Eine Nachricht über Herrn Connel's Verfahren findet mat im Phil, Mag. and Annals N. 5. vol. X. S. 235.

^{**)} Herrn Sementini's Brief erschien im Lond. and Edial. Phil. Mag. vol. IV. S. 392.

arch Vermischung derselben mit Jodsäure eine eigentlich sorenannte jodige Skure entstehe. Diese letztere ist eine bernteinfarbige Flüssigkeit und ist in bestimmten Verhältnissen geidet. Meine Versuche lassen mich glauben, dass letztere Reinung die richtige sel; meine jodige Säure aber ist fest, shrend beide vorige Verbindungen flüssig sind. Ich befolgte us pünctlichste die von Herrn Sementini zur Bildung seier ersten jodigen Säure gegebenen Anweisungen. as Salz im Ueberschusse, und nach Auwendung der Hitze eigte aich bald eine dichte Wolke von weissem Dampf, die ich im Recipienten in welsse Flocken verdichtete. Bald darauf eigten sich die dunklern Dampfe der jodigen Saure, die sich nich verdichteten, niederträufelten und einige Zeit auf dem Joden des Gefässes flüssig blieben. Ich goss etwas davon in me kleine Phiole, und bald nachber gerann es in eine feste Masse. Sie schmolz bei einer sehr niedrigen Temperatur, und n dauerte lange, che sie wieder fest wurde. Nur erst, als sie nebrere Tage in einer wohl verstopften Flasche gestanden batte, and Krystallisation Statt.

Hålt man das Präparat zwischen das Auge und Licht, so eht man die kleinen aber regelmässigen Krystalle jodiger Säure von einer röthlichbraunen Farbe. Wird Alkohol zu einem Theile terselben zugesetzt, so entsteht eine bernsteinsarbige Auflösung nd es wird zugleich Jodsäure niedergeschlagen. Daraus verauthete ich Anfangs, dass bei diesem Processe zwei Zusamsensetzungen gebildet würden, und dass beide fest wären; ane von dunkler Bernsteinfarbe, die eine grosse Verwandtschaft sum Wasser babe, und in demselben, so wie im Alkohol, auföslich sei, während die andere, nämlich die Jodsäure, in letzerem unauflöslich sel, und deshalb niedergeschlagen wurde. Indessen bin ich, zeitdem ich Sementini's letzten Brief gelesen babe, der Meinung, dass die eben beschriebene feste jodige Säure das Resultat der Vereinigung von Jodsäure und einem Jodoxyde, und dass sie mit seiner letzten jodigen Säure identisch, pur concentrirter sei. Der Grund, dass Sementini's Resultat abwich, liegt dario, dass er bei der seinigen nicht den Zutritt der Luft hinderte, und dass sie ausserordentlich zerdieselich ist, sie zog Feuchtigkeit an, und er sahe sie daber blos in ihrer flüssigen Form, während aus dem sich jetzt in

Dr. Hope's Besitze besindlichen Präparate erhellt, dass sie sestist, eine etwas nadelförmige krystallinische Form hat, durch Hitze ausserordentlich leicht schmelzbar ist und schnell Feuchtigkeit anzieht. Wurd diese Säure und Alkohol zusammen destillirt, so geht ein bernsteinfarbiger Jodäther von einem eigenthümlichen Geruche über. Wird auf den Rückstand in der Retorte vermittelst Hitze noch weiter gewirkt, so wird er zersetzt, weisse Dämpse entweichen und Jod bleibt zurück, dat sich nach erfolgter Abkühlung krystallisirt.

Ausser den zwei von den Chemikern bereits angenommenen Chloriden hat Herr Kann von Dublin ein drittes beschrieben, welches noch nicht in einem isolirten Zustande erhalten worden ist; und ich denke, man kann wohl noch ein vierter binzufügen, denn in allen Fällen, wenn ich Chior in vollkommen trocknem Zustande mit Jod, welches auch von Fenchtigkeit frei war, in Berührung brachte, fand ich, dass beständig die erste Stufe bei dem Processe das Schmelzen des Jods war Was ist diess nun anders als eine Veränderung in der Form belder Grundstoffe? Ihre Charaktere werden verändert, sie haben jetzt einen neuen Zustand angenommen, und was gehört denn mehr dazu, um eine chemische Zusammensetzung zu bilden? Da diess der niedrigste Grad der Chlorverbindung ist, so kann die dunkle, flüssige Zusammensetzung ein Subchlorid des Jods genannt werden. So wie die Wirkung vor sich geht, wird noch mehr Chlor absorbirt, und Gay-Lussac's dunkle, röthlichbraupe Zusammensetzung wird gebildet, die das Anderthalbchlorid genannt werden kann; und endlich entsteht das Superchlorid oder Davy's Chloridsaure, von einer orangegelbes, Farbe.

Wird Jod zu Schwefelchlorld hinzugesetzt, so bildet sich che Zusammensetzung, die viele Eigenschaft mit Brom gement bat. Dieses künstliche Brom wird durch Galvanismus zersetzt, während das wirkliche Element es nicht wird. Wir wissen gewiss, dass in den Gewässern des Oceans seit undenklichen Zeiten diese drei Principien, Chlor, Schwefel, Jod, im Ueberflusse vorhandes gewesen sind; sollte also nicht die langsame und lange dauernde Wirkung dieser auf einander in ihrem Entstehungsmomente die unzersetzbare Natur des natürlichen Broms erklären?

Herr Kemp entdeckte einen sehr schönen Process, um

Schwefelwasserstoff flüssig zu machen. Er fand, dass, wenn trockner Wasserstoffschwefel in eine enge Glasröhre eingeschlossen wird, derselbe sich langsam in flüssigen Schwefelwasserstoff und Schwefel in Krystallen zersetzt. Wurde zuvor in das Ende der Röhre trocknes Jod hincin gebracht, alsdann löst der Schwefelwasserstoff, wenn er auf dasselbe übergeht, es schnell auf, und eine dunkelgelblich braunfarbige Flüssigkeit entsteht. Wird jetzt zu dieser eine so geringe Menge Wasser als möglich hinzugesetzt (was vermittelst einer eigenthümlichen Krümmung der Röhre bewerkstelligt wird), so andet sogleich Reaction Statt, es wird Schwefel abgesetzt und es entsteht Hydriodsäure in einem höchst verdichteten und im füssigen Zustande. Es brancht blos eine Spur Wasser vorhanden zu sein, um die Zersetzung der erstern braunen Zusammensetzung zu beginnen, die ich für Jodschwefelwasserstoff halte. Denn wenn diese ein Mal beginnt, so geht sie bis zu einiger Ausdehnung weiter fort, und die flüssige gebildete Hydriodsäure kann beinahe wasserfrei genannt werden. Sie geräth wie andere condensirte Gase durch die Hitze der Hand Ins Sieden, 1st von gelblicher Farbe, und gleicht einigermaassen dem flüssig gemachten Chlor.

Herr Courtois bildete bald nach seiner Entdeckung des Jods das schwarze pulverige Stickstoffjodid durch die Wirkung des Jods auf wasserhaltiges Ammoniak. Gay-Lussac beschrieh zunächst eine andere Zusammensetzung von trocknem Ammoniakgase und Jod, die er Ammoniakjodür nannte, die aber vielmehr ein hydriodsaures Salz eines Stickstoffjodids geunnnt werden könnte. Wird diese Zusammensefzung in Wasser geworfen, so findet Zersetzung Statt, man findet Hydriodsaure im Wasser und das schwarze Stickstoffjodid wird niedergeschlagen; so dass, wenn wir es für ein hydriodsnures Balz halten, wir alsdann nicht annehmen können, dass Hydriodsaure und Stickstoffjodid sich im Augenblicke der Auflösung bilden, sondern dass sie fertig gebildet in der Zusammensetzung bestehen, und dass in Folge der grössern Verwandtschaft, welche Hydriodsäure zum Wasser als zum Jod hat, sie sich trennen, und das Jodid niedergeschlagen wird, während die Säure in Auflösung bleibt, wie ich fand, dass es häufig geschehen

war bei Versuchen mit den noch zu beschreibenden Boppeljodiden.

Wenn, anstatt Jod allein mit Ammoniakwasser zu gebruchen, gleiche Theile einer starken Jodtinctur und von Amnoniak hinzugesetzt wurden, aladann fand ich, dass anstatt der dunkeln detonirenden Jodürs ein Kohlenstoffjodid sich lalde Ahnlich dem, welches durch die Jodtinctur und die Ausbing des Kalis in Alkohol gebildet wird. Das Kohlenstoffüberjedich wird vermittelst dieses Processes in ziemlich grossen Tatch erhalten. 1 Aequivalent Ammoniak + 1 Alkohol + 6 Jod geben 1 Atom Stickstoffgas (welches sich entwickelt und in den obern Theile des Gefässes sich ansammelt), 1 Atom Wasser, 2 Atom Kohlenstoffjodid und 3 Atom Hydriodsäure, welche letze tere sich mit dem Ueberschusse des in Auflösung zurückbleibenden Ammoniaks vereinigt. Ihre Gegenwart wird durch Zasatz von Quecksilberchlorid und ein wenig Salzsäure, un det Ueberschuss von Ammoniak zu sättigen, welcher das rob Quecksilberjodid, das niedergeschlagen wird, wieder auföse könnte, angezeigt.

Das schwarze detonirende dreifache Stickstoffjodid wirk beinahe von jeder Substanz zersetzt. Oele und fettige Substanzen bewirken keine Detonation, wie diess mit ihnen bei der Stickstoffchlorid geschieht. Die starken Mineralsäuren explodien alle damit, wenn es sich in einem vollkommen trocknen Zustande befindet.

Ich liess Ammoniakwasser mehrere Wochen lang über den Stickstoffjodid, in dem keine Spur von freiem Jod vorhanden war, stehen; das Jodid wurde zersetzt, fast die Hälfte des Gefässes, in dem ich es hatte, wurde mit Stickstoff gefüllt, nat kleine krystallinische Puncte schwammen auf der Flüssigkel, während man zugleich einen gelblichen Absatz am Boden sah Lässt man Alkohol in Berührung mit dem Jod stehen, so zersetzt er dasselbe. Es entwickelt sich Stickstoff, die Flüssigkeit bekommt eine dunkelrothe Farbe und es bildet sich Kohlenstoffjodid, dessen Geruch an der Flüssigkeit wahrgenommen wird. Auch reines Wasser reagirt auf die Elemente dieset Jodids. Ich fand, dass es, wie in dem vorigen Versuche, Stickstoff abgab, das Wasser nahm eine Rubinfarbe an und es wurden kleine Krystalle von Jod niedergeschlagen.

Die wahrscheinlichste Ursache von der Explosionskraft des ickstoffjodids ist folgende: Stickstoff erfordert eine ungeheure raft, um flüssig zu werden. Auch ist diess noch niemals rmittelst der Verdichtung bewirkt worden. Chlor und Jod sitzen aber diese Kraft. Jedoch hat er immer das Bestreben inen ursprünglichen Raum wieder einzunehmen, so dass jede in het und Verdichtung wieder einzunehmen, so dass jede in het werden. Wasserstoff oder irgend ein anderes Element thält, das sich mit Chlor oder Jod verbinden kann, sogleich Stickstoff frei macht, worauf er sich mit einer Gewalt ausbat, gleich derjenigen, die erfordert wurde, um ihn flüssig machen.

Es giebt nur ein Kohlenwasserstoffjodid, das von Schriftellern beobachtet worden ist. Es zeigt eich in farblesen, naelförmigen Krystallen und wird durch Wirkung des ölbildenen Gases auf Jod gebildet. Faraday, sein Entdecker, fand
binsichtlich der Zusammensetzung ganz dem Chloräther andund gannte es Jodkohlenwasserstoff.

Nach völliger Ahtrocknung eines Theiles Jod brachte ich eselbe in eine Flasche, die mit schwefelsaurem Kalk an eine berühre angekittet war. Darauf wurde der Hahn geöffnet und wurde auf diese Weise bestandig eine Menge Gas so schnell bein gelassen, als das vorige absorbirt wurde. Sogleich wird Wirkung wahrgenommen. Die kleinen Körner des Jods an den eiten des Gefässes werden halbilitssig und donkelfarbig und s Innere der Flasche füllt sich nach und nach mit röthlichen annen Dämpfen an. Innerhalb vier Stunden fangen die naalförmigen, farblosen Krystalle Faraday's sich zu zeigen an, ad zwar im Schatten, woraus erhellt, dass die directen Sonnenrahlen, wie er annahm, nicht nothwendig sind 34). Als das achtzehn Tage auf das Jod gewirkt hatte, so entfernte ich Flasche und bemerkte am Boden eine Flüssigkeit, die zuge der Untersuchung eine schwärzlich grüne Farbe hatte. e verbiedet sich nicht mit Wasser, sondern bieft wie Oel in

^{*)} Siehe Phil. Trans. vom Jahre 1821, oder Phil. Mag. vol.

^{**)} Herr Faraday bildete allerdings diese Zusammensetzung durch, dass er Jod und ölbildendes Gas den Strahlen der Sonne nsetzte, er sagt aber nicht ausdrücklich, dass die directen Sonnatrahlen nothwendig wären.

Kögelchen, oder noch genauer, wie eine Auflösung von Jol in Kreosot, wenn dieselbe in Wasser gebracht wird. Erwärmt man eine Röhre, die diese Flüssigkeit mit einem oder zwei Tropfen beigemischten Wassers enthält, über einer Spirituslampe, so finden keine Explosionen Statt, die schwarze Flüssigkeit und zersetzt, eine rothe Flüssigkeit steigt in Dämpfen auf, und eintwickeit sich ölbildendes Gas. Die rothe Flüssigkeit ist wahrscheinlich eine Mischung von ölbildendem Gase und freiem Jod denn sogleich gab sie mit Stärke die charakteristische blauf Farhe.

Wird die schwarze Flüssigkeit in eine kleine Retorte gebracht und Hitze angewendet, so wird zuerst ölbildendes Gus ausgetrieben, und dang eine reichliche Menge Hydriodsäure während zugleich die orangerothe Flüssigkeit wieder erscheid Wird die Mündung der Retorte in Wasser gebracht, so wird die Hydriodsäure absorbirt, und es gehen Theile der rothen und schwarzen Fi@ssigkeit auch über; die letztere fällt zu Bodes Das Wasser schlägt Stärkenblau nieder, und das Quecksiberchlorid veranlasst sogleich die Fällung des Quecksilberüberjodids. Alkohol entfernt die Substanz, welche diese zusammen gesetzte Flüssigkeit enthält, und der feste grüne Kohlenwasserstoff, von dem sogleich gesprochen werden soll, entsteht Die Schwefel- und Salzsäure hat auf die dunkle Flüssigkel keine Wirkung, während sie die Zersetzung der rothen vermsachen, indem sie das Jod derselben fallen. Kaum kann ma noch daran zweifeln, dass diese zwei Flüssigkeiten verschieden Zusammensetzungen sind, meine besehrlickte Zeit aber verlinderte jede weitere Untersuchung.

Die nächste Zusammensetzung, von der gesprochen werden soll, ist ein festes Jodkoblenwasserstoff, zuweilen von einer dunkeln, schwätzlichen Farbe, zu andern Zeiten und zwaöfterer von einer entschieden grünen Farbe. Derselbe ist volkeinem chemischen Schriftsteller erwähnt worden und unterscheidet sich von Faraday's Verbindung durch folgende Elgenthümlichkeiten. Dieser ist durchsichtig, in weissen, nach förmigen Krystallen, die von den Seiten der Flasche ausschiessen und sich, wie ich vorher bemerkte, in sehr wenig standen bilden, nachdem ölbildendes Gas mit Jod in Berührungebracht worden ist; er hat einen süssen Geschmack, aromath

Geruch, beim Schmelzen und Sublimiren erleidet er keine inderung. In Wasser, Säuren und Alkalien ist er unaufeh; auflöslich ist er in Aether und Alkohol, und kann aus krystallisirt werden.

Der neue Jodkohlenwasserstoff dagegen ist undurchsichtig, eine dunkelgrüne Farbe und keine krystallinische Structur; ildet sich nach einer längern Wirkung des ölhildenden Ganuf Jod, ist ohne Geschmack und Geruch, schmilzt und zersetzt, und giebt daber eine neue Verbindung, die späzewähnt werden sell, und endlich ist er sowohl in Aether Alkohol unauflöslich.

Herr Kemp entdeckte diese Sobstanz zuerst, er hat aberle ihre Rigenschaften untersocht. Sowie sie aus der Flakommt, in der sie sich gebildet hatte, ist sie mit einer
nen Menge von Faraday's Jodkoblenwasserstoß, und auch
den bereits erwähnten Flüssigkeiten gemischt. Diese letzlässt man von ihr abtröpfein, und darauf wird durch Komit Alkohol der ganze Jodkoblenwasserstoff Faraday's
renommen und die grüne Zusammensetzung bleibt zurück,
nach wiederholten Waschungen mit Alkohol als rein betrachwerden kann. Der erstere einkt in Schwefelsäure unter,
mend der grüne auf ihrer Oberfläche schwimmt, und beide
hen sich darin, dass dieselbe auf sie moht wirkt. Er vernt angezündet mit heller Flamme, wobei er ölbildendes Gas
Hydriodsäure liefert, und einen kohligen Rückstand zulässt.

Anfangs schless ich aus den negativen Elgenschaften diegrünen Jodkohlenwasserstoffes, dass er blos Kohlenstoff sei,
inderte aber meine Meinung, denn ich fand, dass ich, wenn
denselben in eine kleine Röhrenretorte brachte, vermittelet
illation eine vollkommen neue Zusammensetzung erhielt. Zu
am Processe wurde ich durch die Bemerkung veranlasst, dass
Erbitzung des grünen Jodkohlenwasserstoffs dichte braune
afe entwichen, die einen Knoblanchgeruch von sich gaben.
wurde daher ein Recipient an die Retorte angefügt und wenn
abe kühl erhalten wurde, sammelte sich in demselben eine
sigkeit von einer dunkel röthlichbraunen Farbe. Wenn der
sel von der blasche eutfernt wird, in der er enthalten ist,
das Zimmer bald mit dem Geroche von Asa foedita er-

milt. Er ist, wie der erstere, äusserst entzündlich und beide auch aus Kahlenstoff, Wasserstoff und Jod. Ich habe sem Elgenschaften nicht weiter untersucht, habe ihn aber wegen stines eigenthümlichen Geruchs stinkenden Jodkohlenwassend genannt.

Schwefel und Jod ist höchst wahrscheinlich blos eine meskalle sehe Mischung. Denn als ich sie mehrere Monate in Akohd in einem verschlossenen Gefässe bewahrte, wurde der Akohd mit Jod gesättigt und der Schwefel blieb unverändert zutöt in Ich machte den Versuch eine chemische Zusammensetzung deselbe Weise zu erzeugen, wie Schwefelchlorid gebildet wird wobei eine diesem ähnliche entstand. Ich tiess Hydriodsium Schwefelchlorid in Berührung kommen, sogleich fand Restit Statt, es bildete sich Salzsäure, und eine dankle Zusammensetzung, welche wahrscheinlich Schwefeljedid war, zeigte som Man kann zu andern Mitteln selne Zuflücht nehmen, wie

Schwefolwasserstoffjod

und

Chlor

Wasserstoff Schwefel Jod Chlor

Salzsäure

Schwefeljod,

oder, vermöge der Wirkung des Jodehlorids auf Schwefelwasserstoff würde entweder Salzsäure und Schwefeljod, oder Schwefelchlorid und Hydriodsäure entstehen.

Ich brachte Phosphorsesquijodid in eine wohlverstonfte Flo sche; es zog dessen ungeachtet in einer kurzen Zeit Fenchtigkeit aus der Last an, und nach Entsernung des Stöpseh drang höchst verdichtete Hydriodsäure heraus. Um die Dämpfi zu entfernen, setzte ich einen kleinen Theil Wasser hinzo und stellte es bei Seite. Nach abermaliger Untersuchung fand ich im untersten Theile der Flüssigkeit ein gelbes Pulver. Id setzte jetzt noch ein wenig Wasser binzu; alle Mal aber, wen das rothe Pulver damit in Berührung kam, fand sogleich Zersetzung Statt, und es entwickelte sich unter heftigem Aufbrutsen viel Gas. Nachdem die Gasentwickelung aufgehört hatte blieb immer noch ein rothes Pulver zurück, das nach erfolgte Abtrocknung und wenn es einer feuchten Luft ausgesetzt wurde, keine Feuchtigkeit anzog; es ist daher keins von den ereten Jodiden. Es verträgt eine beträchtliche Hitze, ohne Ver-

inderung zu erleiden; wenn man jedoch diese anhaltend darauf wirken lässt und es umrührt, so geräth es in Brand und brennt mit dem charakteristischen Aussehn des Phosphors. Es ist sochst wahrscheinlich ein Phosphoroxyd, unterscheidet sich aber von dem folgenden durch seine dunklere Flamme und viel geingere Entzändlichkeit. Das dem vorigen äbnliche Phosphorxyd wird auf angemessene Weise gebildet, wenn man Phosphor in eine lange Glasröhre bringt und darauf die Röhre erkitzt, bis der Phosphor Feuer fängt und schmilzt. Lässt man etzt durch heftiges Blasen in das eine Ende der Röhre einen Luftstrom durch dieselbe gehen, so erfolgt lebhafte Verbrennung, and das ganze Innere der Röhre wird mit gelbem Oxyde ancfüllt. Bringt man nach völliger Verbrennung die Röhre aus ler borizontalen in die senkrechte Lage, so findet eine gläncode Bracheinung Statt. Kine glanzende rothe Lichtgluth berinnt am untersten Theile der Röhre, und steigt allmählig durch die ganze Masse bis zum obersten Theile derselben hindurch. Herr Kemp hält diese Zusammensetzung für ein Phosphoroxyd.

Ich fand, dass, wenn Kohlenstoff und trockne Borsaure bis zur Rothglühhitze in einer porzellanenen Röhre erhitzt werzen, und trocknes Jod bei dieser bohen Temperatur in dieselbe gebracht wird, ein kleiner Theil von einer gelben Zusammensetzung sublimirt wurde, die ich für Borjod hielt.

Werden Auflösungen von salpetersaurem Quecksilberoxydul bad hydriodsaurem Kali zusammengemischt, eo wird das grüne Quecksilberjodur gefällt. Bei diesem Verfahren aber findet man hst immer einen Theil des gelben Jodids zugleich mit dem grüpen vermischt, wegen Anwesenheit eines Theiles des salpeteranren Quecksilberoxydes. Diess wird aber gänzlich vermieden und ein sehr reines Quecksilberjodur gebildet, wenn man Tie Grundstoffe selbst auf einander wirken lässt. Ich fand, dass, wenn Jod mit einem Ueberschusse von metallischem Quecksilber in einer Röhre zusammen geschüttelt wurde, diese Zusammensetzung sich bildete. Das Zusetzen von ein wenig Wasser pach begonnener Wirkung erleichtert ihre Vollendung. Diess Jodür zersetzt sich vermittelst des vereinigten Einflusses von Luft und Licht in metallisches Quecksilber und Doppeljodid. Um zu versuchen, welches von diesen Agentien vorzüglich die serectzende Wirkung ausübe, brachte ich einen Theil des grünon Quecksiberjodids (welches völlig trocken war) in dien verschlossenen, für jede Art von Licht undurchdringliche Kasten. Bei einer nach einigen Wochen angestellten Unterschung, fand ich, dass es blos zum Theil zersetzt war, und diejenigen Theile, welche Veränderung erlitten hatten, zeige ein sehr schönes Ansehen. Aus der Masse erhoben sich werschiedenen Stellen Efflorescenzen, welche vegetabilische Gehilden sehr ähnlich waren, und theils roth, theils grün Gehilden sehr ähnlich waren, und theils roth, theils grün Gehilden.

Ein anderer Theil des grünen Quecksilberjodids wurde eine kleine, mit destillirtem Wasser angefüllte Phiole gebracht Nachdem or viele Wochen lang dem Lichte ausgesetzt wetden war, zeigte er immer noch seine ursprüngliche grüne Fat Die Luft ist also bei Bewirku und war völlig unzersetzt. seiner Zersetzung das vornehmste Agens, da in beiden Fills die Temperatur dieselbe war, und beide gleich affletzt habe müsste. Da das doppelte Quecksilberchlorid beim Hinzusetst zu einer Auflösung des hydriodsauren Kalis, die Bildung 🐗 Doppeltquecksilberjodids bewirkt, so liess sich erwarten, das das Quecksilberehlorur das grüne Quecksilberjodur geben wir de, was, wie die angestellten Versuche lehrten, wirklich in Full war. Werden gleiche Theile Calomel und hydriodsaud Kali zu einander hinzogesetzt (das eine in Auslösung und 66 andere in Wasser suspendirt), so findet sogleich ein Austaust Statt, und es wird das grüne Quecksilberjedid erzeugt. Den fand in allen Fällen Statt, mochte ich nun das Calomel in Ueberschuss anwenden oder umgekehrt. Ich fand aber, det nach Abgiessung der überstebenden Flüssigkeit von dem grie nen Queksilberjedid in beiden obigen Fällen und nach darut erfolgtem Hinzusetzen des Calomels der Niederschlag gänzlich aus schönem, glänzendem, gelbem Quecksilberjodide bestand, oder wenn zu einer Auflösung des salpetersauren Quecksilbers 💹 Ueberschusse die oben erwähnte Flüssigkeit hinzugesetzt wir so erscheint sogleich ein flockiger Niederschlag von reinem 866 Aus diesen Thatsachen vermuthe ich, dass bei des Processe zur Erzeugung des grünen Quecksilberjedids sich 🐗 Quecksilbersesquichlorid bildet, das heisst ein Chlorid, das in selner Zusammensetzung ein halb Mal mehr Chlor als Calomel hall = (2Hg+3Cb oder 1Hg+11/2 Cb), and enalog dem Sesquijodi

var. Ich babe schon zuvor gesagt, dass immer dieselben Repultate erfolgten, ich mochte nun das Calomel oder das hydriodpure Kali im Leberschusse anwenden.

Das Quecksilbersesquijodid kann eine lange Zeit, ohne sich zersetzen, aufbewahrt werden, ohne seine Farbe zu veränero. Wird es aber demselben ausgesetzt, so bekommt es bald ine dunkle Farbe. Man könnte vermuthen, dass es durch Mitze in das Doppeltquecksilberjodid verwandelt würde, denn es nimmt eine rothe Farbe an, bei fortgesetzter Einwirkung der Hitze schmilzt es, bekommt eine dunkle carmoisinrothe Farbe and verflüchtigt eich in Krystalle von derselben Farbe, aber sach erfolgter Abkühlung wird das ursprüngliche Gelb wieder tergestellt. Es ist sonderbar, dass die Hitze gerade eine entregengesetzte Wirkung auf das Doppeltquecksilberjodid hervorringt; es verwandelt sich bei 400° Fahrenheit in eine dunkle dutrothfarbige Flüsslgkeit, die sich nach erfolgter Verflüchtirung an den Seiten der Röhre in gelbe nadelförmige Krystalle rerdichtet, welche diese Farbe eine beträchtliche Zeit behalen, wenn sie nicht plötzlich abgekühlt oder geschütteit werea, in welchem Falle die charakteristische carmoisinrothe Farhe les Doppeltquecksilberjodids wieder bervortritt.

Das Doppeltquecksilberjodid wird als ein schön rothes Palver gefällt, wenn Auflösungen des Quecksilberchlorids und les hydriodsauren Kalis zusammen gemischt werden, und im Allgemeinen sieht man es in dieser Gestalt. Indessen habe ich as durch folgendes Verfahren in ziemlich grossen krystallinioben Würfeln erhalten. Ich fand, dass es in grossem Uebersusse durch eine kochende Auflösung des hydriodsauren Zipkaxyds aufgelöst wurde. Ich setzte das gepülverte Jodid kinzu, dis nichts mehr aufgenommen werden konnte, und brachte dann liese gesättigte Auflüsung unter den luftleeren Recipienten einer Luftpumpe. In kurzer Zeit wurde das Jodid abgesetzt, und bald vermehrten sich die Krystalle und nahmen die Gestalt grosser regelmässiger Würfel an. Das hydnodsaure Zinkoxyd, welches zurückblich, war fähig eine neue Quantität Jodid aufzulosen, oder das wieder aufzulösen, welches davon sieh krystallisirt hatte. Die Krystalle enthalten kein Zink. Sie verhalten sich gegen Reagentien und Hitze gerade wie das gefällte Jodid, und sind von dem später zu erwähnenden doppelten Quecksilberzinkjodid ganz verschieden. Das Jodid ist in einem Ueberschusse des hydriodsaure Kalis hinlänglich auflöslich, woraus nach langsamer Abdampfung ein gelben Salz anschiesst, das ich vor vielen Monaten entdeckt und doppelthydriodsaures Quecksilber – und Kalijodid nannte weil ich fand, dass, wenn ich es mit Wasser in Berührundbrachte, sogleich Zersetzung Statt fand, das Wasser wegenseiner starken Verwandtschaft zur Hydriodsäure dieselbe entfernte, und das rothe Jodid niedergeschlagen wurde. Bonsdorff nennt jedoch diese Zusammensetzung Doppeltquecksilber kaliumjodid.

Fügt man gepülvertes Quecksilberchlorid zu einer gesttigten Auflösung von hydriodsaurem Kali, und schüttelt ma das Ganze gehörig zusammen, so entsteht eine feste rothe Mase, wobei sich viel Hitze erzeugt. Dieses rothe Quecksilber jodid bildet sich durch viele andere Processe, wie z. B. wer eine Auflösung des Doppeltcyanquecksilbers zu einer Auflösun des Jods in Alkohol hinzugesetzt wird, in welchem Falle un augenblicklich niedergeschlagen wird.

Wenn das gelbe Sesquijodid elnige Zeit unter Wasser er halten und dem Lichte ausgesetzt wird, so sieht man sehr gut kleine cubische Krystalle des rothen Quecksilberjodids die Oberstäche bedecken; aber das oben beschriebene Verfahren ist dat beste, um es in seiner krystallinischen Form zu erhalten.

Ich habe allen Grund zu glauben, dass es noch ein anderes Quecksilberjodid von blauer Farbe giebt. Es bildet sich wenn man das rothe Quecksilberjodid mit einem Ueberschust von metallischem Quecksilber in einem offenen Gefässe det treien Zutritte der Luft aussetzt. Nach Verlauf von drei ode vier Wochen nimmt die Oberfläche eine entschieden blaue Farbe an. Ich habe diese Zusammensetzung noch nicht weiter untersucht.

Bei Untersuchung der Krystalle des Bleijedids mit Hill des Mikroskopes fand ich, dass sie flache, sechsseitige Krystalle (Prismen?) sind. Nach meinen Beobachtungen schien diese nächst den Tetraëdern, die gewöhnliche Krystallisationform zu sein. Ich fand, dass, wenn, statt eine zur Neutralisation hinlängliche Menge von hydriodsaurem Kali und essignaurem Blei anzuwenden, das hydriodsaure Kali im Ueberschusst zugesetzt würde, ein weisses, weiches Pulver und nicht das

cibe Quecksilberjodid gefällt wurde. Durch Ammoniak wird das abe Quecksilberjodid in ein ähnliches weisses Pulver verwandt, das vielleicht ein anderes Bleijodid sein kann. Wird mellisches Zinn mit dem Bleijodid gekocht, so findet keine Reacton Statt; wenn aber das trockne Bleijodid mit granulirtem inn vermischt und der Hitze ausgesetzt wird, so findet Verdung Statt, und es entsteht eine Doppelverbindung von Zinn der Blei und Jod, von elner braunen Farbe, die sich von jeste Jodid in Wasser, so erhält man nehr schöne Krystalle gelbem Bleijodid.

Die Hydriodsäure kann nach Serullas als Reagens für vegetabilischen Alkalien angewendet werden. Zu dem schwe-sauren Chinin bei Auflösung setzte ich einige Tropfen Schwe-saure zu, damit das schwefelsaure Chinin im Wasser aufdich sein möchte. Zunächst setzte ich eine Auflösung von ydriodsaurem Kali bluzu. Sogleich zeigte sich ein gelber Präpitat, welcher nach und nach eine grünliche Farbe annahm. In setzte noch mehr hydriodsauren Kali hinzu, und gelbes ininjedid wurde gefällt, das endlich eine röthlichbraune Farbe kam. Ich habe diese Zusammensetzung nicht untersucht, neune sie er Chininjedid, da die hydriodsauren Salze alle auflöslich sind, ich sehe nicht ein, wie sie ein jedsaures Salz sein künnte.

Ich finde auch, dass das hydriodsaure Kali einen weissen scipitat mit Tinctur von spanischem Pfesser giebt. Ich kann cht mit Bestimmtheit sagen, ob diese Saure im Allgemeinen so gutes Reagens ist als die Jodsaure, welche Serullas ther als Reagens vorgeschlagen hat.

Ich wünschte eine Zusammensetzung des Cyans mit Jod erbalten, und ich machte in dieser Absicht eine Auflösung des cecksilbercyanids in Wasser, die ich zu einer Auflösung des ds in Alkohol hinzusetzte. Sogleich wurde das rothe Quecksilbertid gefällt, und die Wirkung war, wie ich glaube, folgende:

1 Atom des	Cyan Cyan Cyan Quecksilber	Quecksilbercyanid
3 Atome Jod	Jod Jod Jod	Quecksilberjodid
Journ L prakt. Chon	de. VII. 6. u. Y	27

Wird zu viel Quecksilberoyanid hinzugesetzt, dann ist der gange Niederschlag roth. Wird diess aber blos in hinreichender Menge zugesetzt, dann wird ein hellbraunes Pulver in Krystallen gefällt. Die darüber stehende Flüssigkeit kochte ich seinte sie von dem Quecksilberjodid ab und stellte sie dann big um zu krystallieiren; diess liess sich aber nicht bewerkstelligen. Die Flüssigkeit ist ausserordentlich stechend, und giebt einen für die Augen schmerzhaften Dampf von sich. Zu Wasser hinzugesetzt giebt sie einen reichlichen gelben Präcipitat. Sie enthält ungefähr zwei Drittel Alkohol, hat in reinem Zustande eine helle Bernsteinfarbe, verurgacht, wenn sie auf die Haut gebracht wird, eine schmerzbafte Empfindung und erregt eine Entzündungsröthe. Sie setzt nach dem Kochen nadelförmige, rothe Krystalle ab, zwischen denen gelbe von ähnliche Gestalt sich zerstreut befinden. Selbst wenn sie sehr mit Wasser oder Alkohol verdünnt wird, ist der Geruch und Geschmack dieses neuen Cyanids sehr stechend.

Ich wünschte zunächst ein Chromjodid zu erhalten, und ich bemühete mich diess auf dieselbe Weise zu erlangen wie das Chromiumchlorid. Ich mischte eine Drachme von hydriodsaurem Kali mit einer balben Drachme ven doppeltchromsaurem Kali, und destillirte es nach einem Zusatze von rauchender Schwefelsäure; es wollte mir aber nicht gelingen dasselbe zu erhalten. In the Lond. and Edinb. Phil. Mag. and Journal of Science (No. 15. September 1833 Bd. III. S. 235) bemerkt ich, dass Herr Pélig ot eine Zusammensetzung von Chromsäure mit metallischen Chloriden beschreibt. Ich glaubte, dass eine analoge Zusammensetzung mit den metallischen Jodiden gebildet werden könnte.

Zu dem aufgelösten doppeltchromsauren Kali setzte ich nach erfolgtem Kochen concentrirte Hydriodsäure im Ueberschusse binzu. Es entwickelte sich ein beträchtlicher Theil Jod und es bildete sich eine dicke achwarze Zusammensetzung, welcht Jod im Ueberschusse enthält. Ich brachte einen Theil davon in Wasser, und liess ihn nach dem Kochen abkühlen. Es fact keine Krystallisation Statt, die Auflösung hatte aber eine er schieden grüne Farbe.

Die schwarze Zusammensetzung gleicht nach dem inen und wenn sie in Stücke gebrochen worden ist, de

🛃 I y , üb. Leitungsverm. d. Jods, Broms u. Chlors u.s.w. 411

hat eine dunkelgrune Farbe, beträchtlichen Glanz und ist reiblich. Die von derselben abtropfende Flüssigkeit gab Kryto von hydriodsaurem Kah. Die Wirkung erfolgt vermuthauf forgende Weise:

> Chromsäure Chromsaures Kali Kali Jod Kalium Chromskare

Chromsaures Kaliumjodid

Sauerstoff Wasserstoff

Wasser.

Ich glaubte, dass Blausaure bei ihrer leichten Zersetzlichmit Jodtinetur verbunden, Hydriodsäure und Jodeyanur gewilrde. Ich liess sie emige Wochen auf einauder reagi-, bemerkte aber keinen Absatz, entdeckte dagegen bei Uuachung der Flüssigkeit leicht Hydriodsäure. Ich betrachte Auflösung als ein hydriodsaures Cyanjodid.

III.

Veber das Leihungsvermögen des Jods, Broms und Chlors für Elektricität,

EDUARD SOLLY, dem Jüngern.

the London and Edinburgh Philos. Mag. third. series No. 45. Februar 1836, S. 130.)

No. 42. S. 411 aussert Herr D. Inglis in seiner Preisrift über das Jod (s. die vorhergehende Abhandlung), er gefunden, das Jod im festen Zustande sei ein Leiter der stricität. Meinen eignen Beobachtungen zufolge hatte ich mmer als einen Nichtleiter gefunden. Ich wurde daher versst, meine Versuche mit grösserer Sorgfalt zu wiederholen hier folgen die Resultate desselben.

1) Zuerst untersuchte ich das Leitungsvermögen nach dem onen, von D. Wollaston vorgeschlagenen Verfahren, nämdie auf die Zunge hervorgebrachte Wirkung, wenn zwei alle von verschiedener Oxydirbarkeit an beide Seiten derselben racht, und mit einander durch einen Theil von irgend einer enden Substanz in Verbindung gesetzt werden. Es wurde

27 #

Jod in einer dünnen Glasröhre geschmolzen, die nach erfelgter Erkaltung zerbrochen wurde, um das Jod im festen Zustauft zu erhalten. Darauf wurde ein Theil zwischen die Enden der zwei Metalle gebracht; es wurde aber in keinem Falle der geringste Geschmack hervorgebracht, obgleich, wenn die Metalleblos dadurch verbunden waren, dass sie in Quellwasser gelegt wurden, sogleich ein Geschmack bemerkt wurde. Wenn der zwei Enden der Metallplatten in eine Auflösung von Jod in Wasser gebracht wurden, so war ein starker Geschmack bemerkbar.

- 2) Um das Leitungsvermögen mit der Voltai'schen Baterie und in Fällen zu untersuchen, wo die Auwendung der Zunge ungewiss und unpassend gewesen sein würde, wurdt folgender Apparat gebraucht. Auf einem langen schmalen Stüg Glase wurden rechts und links zwei Stücken in eine Außesme von Kaliumjodid getränktes Löschpapier gelegt. Auf dem recht besindlichen ruht ein Draht, durch welchen ein aufwärts stigender elektrischer Strom geht, so wie auf dem der linke Seite ein Draht, durch den ein berabwärtsgehender Strom get Bei dieser Anordnung fand natürlich keine Wirkung Statt. Berührt man aber mit einem Ende eines Drahtes das eine und all dem andern das andere Stück Papier, so findet die gewöhnliche Reihe von Erscheinungen Statt. An dem auf der rechts Seite befindlichen Drahte entwickelt sich Jod, und auch an der Ende des auf einige Zeit gebrauchten Drahtes, welches at dem anderen Stücke Papier ruht. Die zu untersuchende Flossigkeit wurde in eine Glasrühre gebracht, worin zwei nach entgegengesetzten Richtungen laufende Platindrähte eingeschmolzen waren. Diese waren durch einen Zwischenraum von mgefähr 1/20 Zoll von einander abgesondert. So würde sich wenn man die zwei Drähte auf den zwei Stücken Papier rehou liess, jeder Strom, welcher hindurchging, durch Zersetzur des Kaliumjodids kund geben.
- 3) In der Robre wurde Jod geschmolzen, und die Ender ihrer beiden Drähte wurden auf die beiden Papierstücken gebracht, sohald das Jod im festen Zustande war. Nicht der geringste Jodfleck wurde auf beiden Stücken Papier hemerkt, obgleich die gebrauchte Batterie aus sechzig Pant Platten bestand von vier Zoll ins Gevierte und sehr starker Wirkung. Daran

den die beiden Drähte gerade da, wo sie in die Glasröhre dingeschmolzen waren, durch ein kleines Stück Draht verden, und obgleich die Verbindung nur momentan war, so de doch ein dunkler Jodfleck hervorgebracht. Hieraus ertt, dass die einzige Unterbrechung für den Strom die in der dire zwischen den Drähten vorhandene war.

- 4) An die Stelle des Jods wurde darauf eine Auflösung Jod in Wasser gebracht. Sogleich ging der Strom binmeh, und brachte auf beiden Seiten seine vollständige Wirmg hervor. Indessen wurde blos das Wasser zerseizt und one eigenthümliche Wirkung veranlasst. Diess ist aber gekein Beweis, dass Jod durchaus ein Leiter sei. Denn es uns recht wohl bekannt, dass Schwefelsäure zu Wasser hinwesetzt, das Leitungsvermögen desselben erhöhe, und dass auch bei Phosphor und schwefeliger Säure und bei vieanerkannten Nichtleitern der Fall sei. Wäre es nicht wedes Zusatzes gewisser nicht leitender Substanzen, wie wefelsäure, so würde die Zersetzung des Wassers schwerdurch die Voltai'sche Batterie bewirkt werden. Eben so Herr de la Rive *) die Bemerkung gemacht, dass Brom Chlor Nichtleiter sind, und dass reines Wasser auch einer dass aber eine Auflösung von Brom oder Chlor in Wasser guter Leiter ist. Eine Auflösung von Jod in Aether getete der Elektricität auch den Durchgang, aber in einem ingeren' Grade.
- 5) Jod ist in Schwefelkohlenstoff auflöslich, und bildet achöne rothe Auflösung. Beim Kochen in demselben wird beträchtliche Menge aufgelöst, die nach erfolgter Abkühwiederum in Krystallen abgesetzt wird. Weder die heisse, in die kalte Auflösung leitete die Elektricität.
- 6) Jod ist auch in Schwefelehlorid auslöslich und bildet dunkelrothe Flüssigkeit. Sie nimmt weit mehr davon auf, in sie gekocht wird, und nach erfolgter Abkühlung wer-Krystalle wahrscheinlich von unverändertem Jode nieder-chlagen. D. Juglis sagt, dass Jod und Chlorschwefel eine immensetzung bilden, die viele Eigenschaften des Jods hat, dieselbe aber durch Galvanismus zersetzt wird, was mit wirklichen Brom aber nicht geschieht. Das Resultat mei-

^{*)} Annales de Chimie et de Physique, 1827. vol. XXXV.

ner Versuche war ganz anders, denn ich fand, dass, wenn die rothe Flüssigkeit dem elektrischen Strome in der oben erwähsten Röhre ausgesetzt wurde, sie ein vollkommnes Hindernin für den Durchgang der Elektricität war, und es ist ganz gewiss, dass ohne Leitung keine Zersetzung bewirkt werden kann. Vieltelcht wird D. Inglis angeben, wie der Versuch angestellt wurde, und bel welchem Elektroden sich Jod entwickelte, oder welches die entwickelten Substanzen waren.

- 7) Ich fand, dass Brom ein Nichtleiter war, wenn es in die oben erwähnte Röhre gebracht wurde. Eine Auflösung von Brom in Wasser war ein viel besserer Leiter als reines Wasser, wie Herr de la Rive dargethan hat (s. die oben erwähnte Abhandlung). Bei diesem und bei allen folgenden hie beschriebenen Versuchen, wurde die Probe mit dem Drahte (3) angewendet.
- 8) Eine Auflösung von Brom in Aether leitet. Aethe scheint eine merkwürdige Wirkung auf die Brom enthaltente Farben der Auflösungen zu haben, denn alle Mal, wenn er mirgend einer der dunkelrothen, Brom enthaltenden Auflösunges oder dem Bromjodide hinzugesetzt wird, bekommt die Auflösung eine beträchtlich heilere Farbe, so dass eine beinahe undurchsichtige Auflösung blassgelb und ganz durchsichtig wirk.
- 9) Brom ist in Schwefelchlorid auf dieselbe Weise wit Jod auflöslich, und hildet eine schöne rothe Auflösung. Daram ergieht sich, dass es ein Nichtleiter ist. Werden aber einga Tropfen Aether hinzugesetzt, so wird es ein Leiter. Brom ist auch in Schwefelkohlenstoff auflöslich und bildet eine glanzend rothe Auflösung, ähnlich der vorher erwähnten. Diese wat ebenfalls ein Nichtleiter, einige Tropfen Aether aber machten sie leitend.
- 10) Bromdoppeljodid war ein Leiter. Der von demselben durchgelassene Strom war völlig im Stande, das Kaliumjodid auf den beiden Stücken Löschpapier zu zersetzen. Jedoch wurde die Zersetzung des Wassers, das in den Wirkungskreit gebracht wurde, mit einiger Schwierigkeit bewirkt. Ein wenig Wasser wurde zuletzt dem Bromdoppeljodid hinzugesetzt worauf das Wasser oben schwamm und einen kleinen Theil davon auflöste. Das Wasser und das Kaliumjodid zeigten auf dass der Strom durchging, wogegen die in der oben erwisten.

ten Röhre bestadlichen Flüssigkeiten nicht sichtlich afficirt wurden.

- 11) Eine wässerige Auflösung von Bromdoppeljodid, welche in die oben erwähnte Röhre gebracht wurde, leitete und wurde schnell zersetzt. Beide Platindrähte blieben aber glänzend und rein, und weder Jod, Brom, noch irgend eine Zusammensetzung derselben, entwickelte sich an einem von den beiden Elektroden oder wurde bei ihnen abgesetzt, obgleich die Wirkung einige Zeit fortgedauert hatte.
- 12) Eine Auflösung von Bromdoppeljodid war ein guter Leiter, und der durchgelassene Strom hatte hinlängliche Intensität zur Elektrolysirung des Wassers. Auflösungen von Perjodid in Schwefelchlorid und Schwefelkohlenstoff waren Nichtleiter, jedoch nach Hinzusetzen einiger Tropfen Aether wurden sie gute Leiter.
- 13) Zunächt wurden neue Versuche über das Leitungsvermögen des Chlors angestellt, und es wurde dazu folgender Apparat gebraucht.



A B C ist eine Glasröhre von ½0 Zoll im Durchmesser, in welche zwei Platindrähte bei A hineingeschmolzen waren, so jedoch, dass sie ½0 Zoll von einander entfernt waren. Nach erfolgter Umkehrung der Röhre wurde der Raum von E bis F mit Manganoxyd und Salzsäure angefüllt, darauf das Ende C sorgfältig durch eine Spirituslampe verschlossen, und nach erfolgter völliger Abkühlung wurde sie in die, in der Figur dargestellte Lage gebracht, während der Raum von E bis C mit einer Mischung zur Erzeugung des Chlors angefüllt war, die andern Theile der Röhre aber sorgfältig trocken erhalten worden waren. Darauf wurde Hitze bei C angewendet, und B wurde in eiskaltes Wasser getaucht. Sobald sich eine hinlängtiche Menge Flüssigkeit in B gesammelt hatte, wurde A in eine Mischung von Eis und Salz gebracht, und B wurde sanft erwürmt. Badurch wurde das flüssige Chlor rectificirt und ganz

416 Solly, üb. Leitungsverm. d. Jods, Broms u. Chlors u. s. w.

frei von Wasser oder andern fremden Flüssigkeiten bei A erhalten. Nach diesen Veranstaltungen, und nach Verdichtung einer hinlänglichen Menge Chlor, wurde die Röhre in die oben erwähnte senkrechte Lage gebracht, so dass die zwei Platiadrähte jeder auf einem von den beiden angefeuchteten Papierstücken ruhten. Anfangs war ich erstaunt zu finden, dass es ein Leiter sei; als aber die Röhre sorgfältig abgewischt wurde, so dass sie von allem anhängendem Salze von der Frost erzeugenden Mischung frei war, so zeigte es sich als einen vollkommnen Nichtleiter.

14) Darauf wurde das krystallisirte Chlorhydrat in die zuerst erwähnte Röhre gebracht, das, wie sich zeigte, ein Nichtleiter war. Eine starke Chlorauslösung, die gleichfalls hineingebracht wurde, war ein guter Leiter.

Aus diesen Versuchen können folgende Schlüsse gezogen werden. Erstens, Jod, Brom und Chlor sind Nichtleiter. Zweitens, sie erhöhen das Leitungsvermögen der schlecht leitenden Elektrolyten. Drittens, zwei Nichtleiter mit einander verbunden können einen Körper bilden, der die Elektricität leiten kann und der zersetzenden Kraft der Voltai'schen Batterie widersteht.

Glasfabrication.

Ueber die Darstellung von Rubinglas durch Goldauflösung und Zinnoxyd,

Lösung der vom Verein zur Beförderung des Gewerbsleisses in Preussen gegebenen Preisfrage,

von

Dr. Fuss,

nigen Berichten über die beschriebene Methode.

den Verhandlungen des Vereins zur Beförderung des Gewerbfleisses in Preussen 1836. 1. Lieferung.)

Es ist mir nach einer Reihe von Versuchen nicht allein eglückt, Rubinglas darzustellen, sondern auch eine Methode mittelt zu haben, wonach der Rubin jedes Mal vollkommen alter, völlig correct, ohne Leberslecken und Schlieren (Thon-phlieren) erhalten werden kann.

Die Darstellung von Rubinglas mit Goldpurpur gefärbt, ist Böhmen, nahe der schlesischen Grenze, ziemlich allgemein Verbreitet *), indem, wie bekannt, in dieser Gegend die grosse Henge der falschen böhmischen Granaten, welche in einer beschtlichen Zahl böhmischer Schleifmühlen, nahe unserer Gren-

In Frankreich scheint die Schmelzung von Goldrubinglas ebendie mit ziemlicher Sicherheit getrieben zu werden. Ein von mir
die Herrn Bourguignon, Optiker, der sich zugleich mit der Fabrition künstlicher Edelsteine beschäftigt, und in diesem Fach wahrteinlich der vorzüglichste ist, aus Paris mitgebrachter künstlicher
enertopas war, zufolge der damit angestellten Versuche, nichte
deres, als unangewärmtes Goldrubinglas. Es ist hierbei zu beterken, dass Herr Bourguignon die Massen zu seinen Edelsteim centnerweise abschwelzt.

ze, geschliffen werden, und womit von Deutsch - Gablenz au. eogar nach aussereuropäischen Ländern, ein bedeutender Haudel getrieben wird, angefertigt werden, und die nichts anderes als ein mit Goldpurpur sehr dunkel gefärbter Rubin sind. Die Darstellung von Hohlglas aus Rubin ist in Böhmen, nahe unserer Grenze, ebenfalls etwas ganz gewöhnliches; und wird auf ciner der hier belegenen preussischen Hütten Hohlglas aus Ribin gefertigt, so wird der rohe Rubin dazu aus Böhmen gekauft. - Die Schmelzung des Rubinglases ist in Böhmen &che der sogenannten Compositionbrenner, woher der Rubin and in der gauzen Gegend Composition heisst. Auch wird in Nenwald von dem dasigen Verwalter, Herrn Pohl, Rubin geschmolzen. Diese Compositionbrenner, deren diesen Augenblick vielleicht 3 bis 4 sind, wohnen in Maxdorf und Antoniwali, und unter ihnen sind die Gebrüder Zänkner die vorzüglichsta. von denen, wie erzählt wird, die übrigen die Darstellung da Rubins auch erst gelernt haben sollen. Ein Sprössling der gwähnten Gebrüder Zänkner ist Herr Mittlehner, in Hernsdorf bei Flinsberg, der einzige in Schlesien, welcher, wie jene, Granat und Rubinglas zu Hohlglas schmelzt.

Es ereignet sich bei diesen Laboranten dann und want, dass der Rubin nicht wird, d. h. sie lassen ihn aus Unwissenheit verderben, oder verderben ihn, aus demselben Grund, vor vorn herein selbst. An Sicherheit der Methode ist also, unter solcher Bewandtniss, nicht zu denken, was mir auch bei meinen Besuchen versichert wurde. Zur Darstellung von Rubinglas wird kein Goldpurpur angewendet. Die Bemühungen zu diesem Behuf, den Cassius'schen Goldpurpur stets gleich darzustellen, sind daher unnöthig gewesen, und der erste Theilder Preisaufgabe, betreffend die Darstellung eines durch Goldpurpur gefärbten Rubinglases, kann sonach ganz fortfallen wenn nur der Cassius'sche Goldpurpur im Rubin ist.

Mein Besuch bei den Compositionbrennern im Antoniwald Gberzeugte mich sehr hald von dem eben Gesagten. Wer die Schwierigkeit der Darstellung des Goldpurpurs kennt, kann des sich beim Anblick der centnerweise in den Brennereien umhabstebenden Rubinstangen nicht verhehlen, dass diese den Rubinstangen nicht verhehlen, dass diese den Rubins ohne Goldpurpur darstellen. Dazu der aufallend billige Prei des roben Rubins, denn das Pfund kostes um 10 Beg.

endlich die gänzliche Unkenntniss von dem Präparat, welches wir Cassius'schen Goldpurpur nennen. Statt, wie man immer wähnte, Goldpurpur in das Glas einzuschmelzen, setzt man dem Glas, aus welchem man Rubin machen will, eine Goldpurpursung des Glases im Glas erst den Goldpurpur, eine Methode, die ich bei Durstellung meiner farbigen Gläser immer vor Augen gehabt, und nach der ich immer die schönsten und reinsten Farben erhalten habe, nämlich: den Farbestoff nie fertig dem Glas zuzusetzen, sondern ihn erst im Glas zu erzeugen.

Die ganze Kunstfertigkeit bei der sichera Darstellung des Rubins besteht nur darin, das richtige Verbältniss zwischen der Goldauslösung und dem, dem Glas zuzusetzenden, das Gold auflösenden (in der Sprache des Technikers, oder, in der wissenschaftlichen Sprache, sich mit dem Gold zu Goldpurpur verbindenden) Zinnoxyd zu treffen. Eine Reihe von Versuchen, unter Anwendung einiger wissenschaftlicher Genauigkeit, haben mich auf dieses Verhältniss und somit zu einer Methode geführt, bei deren genauer Befolgung ein stets gleicher und fehlerfreier Rubin erbalten werden muss.

Das Glas, dessen ich mich zur Darstellung des Kubins bediene, hat, mit einigen Abänderungen, ziemlich dieselbe Zusammensetzung, wie die sogenannte Compositionmasse der Compositionbrenner. Es besteht aus:

5 Theilen Quarz 1 Theil Salpeter, und 8 - Mennige 1 - Pottasche.

Diese Mischung wird geschmolzen, ausgeschöpft, abgeschreckt, gepocht, und führt alsdann den Namen Schmelze, wie diess in der Hüttensprache Gebrauch ist. Diese Schmelze wird nach folgender Art zur Darstellung des Rubins versetzt:

1 Pfund Schmelze, 8, Quentohen Zunnoxyd

3 Loth krystallisirter Borax, 3/4 - Antimonoxyd, (nach d. Ph. boruss.) die Anflösung von 1/80 Ducaten.

Vor allen Dingen ist es, zum Verständniss der Vorschrift, nöthig, über die Art der Goldauflösung, so wie über die Auflösung 1/80 Ducatens, oder, nach Erforderniss der zunehmenden Menge Schmelze, die Auflösung eines grössern Theils von einem Ducaten, etwas zu sagen. Ich werde daber alles

genau so beschreiben, wie ich bei meinen Darstellungen verfahren habe.

Ein holländischer Dueaten (dessen Gewicht ich ungefähr 58 Gran fand) wird in einem Ueberschuss von Königswasser aufgelöst. Auf die Menge der Säure kommt es hierbei nicht so genau an; ich habe gewöhnlich dazu 2½ Unzen (5 Loth) angewendet. Zur fernern Bestimmung der Säuremenge, so wie dann später zur Eintheilung der Goldauslösung, bediene ich mich der in neuerer Zeit so sehr beliebt gewordenen und für den Techniker so ausserordentlich bequemen Maassmanier.

Ist die Außbaung des Goldes im Königswasser erfolgt, wird die erhaltene Außbaung in einen Cylinder gegossen, welcher 10 Unzen (20 Loth) bis zum Maassstrich fasst, der Kolben, in welchem die Außbaung gemacht worden, mit Königswasser ausgespühlt, und dasselbe der Goldsolution zugefügt und so viel Königswasser in den Cylinder gegossen, bis die sehr saure Goldaußbaung denselben bis zu 10 Unzen Inhalt erfüllt. Auf diese Weise wird die Menge des bei der Goldauflösung befindlichen freien Königswassers regulirt, was mir von wesentlichem Nutzen zu sein scheint. (Kin grösserer Ueberachuss an Säure schadet zwar nichts, wie ich aus mehrem Versuchen weiss, ein Maugel an freier Säure kann aber schaden, weil dann das Zinnoxyd nicht gehörig angegriffen wird.)

Diese saure Goldauflösung muss nun mit Wasser verdündt werden. Dazu habe ich, indem ich nur 4 oder 8 Pfd. Rubis mit einem Male geschmolzen, immer nur ein Viertel der Auflösung verwendet, welches Viertel dadurch ganz genau erhalten werden kann, dass der Raum des Cylinders bis zum 10. Unzenstrich in 4 Theile eingetheilt ist. Ein Viertel der sauret Goldauflösung wird also in einen Cylinder abgegossen, welcher bis zu seinem Maassstrich 3/2 Quart Wasser fasst und in 30 Theile getheilt ist; darauf setzt man so viel Wasser hinzu, bir die ganze verdünnte Anflösung von 1/4 Ducaten 3/9 Quart beträgt. ½0 dieser verdünnten Auflösung ist 💳 1/80 Ducaten. Auf 2 Pfund Schmelze würden sonach 1/10, auf 4 Pfund Schmelze ½ u. s. w. von dieser verdünnten Auflösung ¼ Ducatens kommen. Die eben bestimmte Verdünnung ist deshalb damit beim Mischen der Goldauflösung mit der Schmelze ere recht fein vertheilt werde, wedurch der erhalten Rubin um so gleichförmiger ausfällt. Die Verdünnung ist endlich von der Art, dass mit derselben die Schmelze beim Anreiben nicht zu feucht wird. Es werden also zum Abmessen
der Goldauslösung 2 Masssgläser gebraucht, das eine von 10
Unzen in 4 Theile getheilt, das andere von 3/8 Quart in 20
Theile getheilt; das erstere zur Regulirung der Säure und Abmessen der Auslösung von 1/4 Ducaten, das andere zur Verdünnung und zum Abmessen von 1/20, 1/10, 1/3 Ducaten. Ich
bediene mich ausser diesen beiden noch eines dritten, welchen
1/4 des erstern, also 2 1/2 Unzen Königswasser, bis zu seinem
Maassstrich fasst. Es dient, um die zur Auslösung eines Ducatens erforderliche Menge Königswasser mit Leichtigkeit abzumessen, so wie es auch beim Zusetzen der Ausspühl- oder
Verdünnungssäure entschiedenen Vortheil gewährt.

Auf diese Weise verfahren, wird jedes Mal eine gleiche Menge Gold der Mischung zugesetzt; der äusserst geringe Unterschied, der sich vielleicht mitunter einschleichen könnte, wird ohne Erfolg für das sichere Gelingen der Rubindarstellung sein.

Kine solche Mischung, von der ich, wie bereits erwähnt, bald 4, bald 8 Pfd. geschmolzen habe, wird in einem offenen Hafen einer mässigen Hitze eines Glasofens 12 bis 14 Stunden lang ausgesetzt, nach welcher Zeit der Hafen aus dem Ofen herausgenommen und in einen angewärmten Temperofen gesetzt werden muss, in welchem er mit diesem zugleich abkühlt. Nach vollendeter Kühlung wird der im Hafen bestodliche rohe Rubin von der Hafenmasse, durch Abschlagen derselben, eben so auch von der auf seiner Obersläche besindlichen Haut, von während der Schmelzung ausgestossenem Schmuz herrührend, befreit, was ebenfalls durch Abschlagen geschieht, darauf in Stücke gehauen und demselben durch Anwärmen (nicht Anräuchern, wie häufig gesagt wird, denn Rauch ist dabel gar nicht nothig), die rubinrothe Farbe, so wie die Gestalt, nach der bei andern Gläsern üblichen Weise, gegeben. Soll aus Rubinglas Hohlglas geblasen werden, so läuft der rohe Rubin während des Anwarmens, beim Anhesten an die Pfeise, so wie beim sogenannten Wullgern, überhaupt während der ganzen Bearbeitung durch den Glasmacher im Arbeitsloch, wobei niemals Rauch sein darf vollkommen an.

Die böhmischen Compositionbrenner schmelzen den Bubin

in bedeckten Häfen, oder, richtiger gesagt, in irdnen Kochtöpfen, die mit irdnen Deckeln bedeckt und verschmiert sied: man hört bäufig sagen, dass der Rubin in dergleichen bedeckten Häfen gemacht werden müsse. Es ist diess keineswege der Fall, man steht dabet im Gegentheil noch in dem Nachtheil, dass dorch das Entweichen der Feuchtigkeit, oder det überflüssigen Säure, so wie durch das Entweichen anderer Luitarten während der Schmelzung der Deckel gehoben und dadurch der zum Verschmieren desselben dienende Thon in die schmelzende Glasmasse fallen kann, wodurch dann ein unreiner Rubin, voll von Thonknötchen, erhalten wird, was bei des meisten Compositionbrennern wirklich der Fall ist. Die zu gebende Hitze während der Schmelzung ist nicht unbeachtet zu lassen, indem diese, bei ungeschickter Behandlung, das Gelingen eines guten Rubins völlig vereiteln kann. Man glaube nicht die Schmelzungsdauer von 12 Stunden durch starkeres Fener zu verkürzen; die Dauer von 12 Stunden Schmelzzeit ist für das gehörige Ausarbeiten des Rubins während seiner Schmelzung durchaus nöthig. Wird ein Rubingemeng zu stark erhitzt, oder wird es über die Zeit hinaus im Ofen gelassen, so geht es durch, d. h. es hat im rohen Zustand nicht mehr die Goldtopasfarbe, sondern ist wasserhell, ohne jedoch ausgeschiedenes Gold zu zeigen (was, wie ich nachher zeigen will, einen andern Grund hat), und läuft nur noch sehr matt beim Anwärmen an.

Um den beim Rubinschmelzen nötbigen gemässigten Hitzgrad zu bestimmen, kann ich nicht anders, als die Hitze angeben, bei der ein mit Braunstein schwach vielet gefärbtes Glas (etwa ½ Loth Braunstein auf 1 Pfund Glas) vollkommen schmelzen und gaar werden, nicht aber durchgeben kann; ein Nitzgrad, der einem jeden, der sich mit Färbung von Glas beschäftigt hat, sehr wohl bekannt sein wird. Der von mit gebaute kleine Millestoriofen leistet hierbel sehr gute Dienste. Das zu lange Erhitzen des Rubins über die rechte Zeit führt noch den Uebelstand mit sich, dass das Glas anfängt, die Tiegelmasse aufzulösen und Thonschlieren erhält, die sich als gelbe und grüne Streifen zeigen. Dasselbe glaube ich auch bei einem sehr großen Ueberschuss von Königswasser bei der Goldausslösung bemerkt zu haben. Dann zeigen sich die Thonschlie-

aber schon weit früher; die freie Säure greift dann den der Häfen an. Deshalb bin ich in der Menge der freien e bei der Goldaussissung besorgt geworden, und habe diese um genau bestimmt. Ich habe indess gefunden, dass man in der Vorschrift angegebene Menge freier Säure ganz gut rechreiten kann, ohne für den Rubin etwas fürchten zu bedeutend

Das Zinnoxyd dient, wie schon oben erwähnt, als Auflöesmittel für das Gold. Es bildet sich, unter Mitwirkung freien Säure der Goldauflösung auf das Zhnoxyd, Goldpur während der Schmelzung des Glases, der sich im Glas tt in chemischer Verhindung, sondern nur in mechanischer sung, so möchte ich es nennen, befindet. Wird roher bin angewärmt, so tritt wahrscheinlich der in demselben memisch aufgelöste Goldpurpur aus der Auflösung heraus, in mechanisch fein vertheilten Zustand, und ertheilt so, in per Vertheilung, dem Glas die rubinrothe Farbe. der Goldpurpur in wirklich chemischer Verbindung im , dann zeigt sich letzteres wasserheil, und das Anlaufen 🖿 Erwärmen erfolgt nun sehr schwer, vielleicht gar nicht er. Wird angewärmter, völlig fehlerfreier, purpurrother Ruwieder eingeschmolzen, so verliert er seine Rubinfarbe, er matt, der in ihm fein vertheilte Goldpurpur wird zerstört, sallisches Gold scheidet sich aus, er erhält Leberslecke, wird rig. Die Leberslecke im Rubin sind nichts anderes als medisches Gold. Schmelzt man Glas mit Goldpurpur, oder mit Mauflösung ohne Zusatz von Zinnoxyd, so wird jedes Mal ein ing mit metallischem Gold imprägnirtes Glas erhalten, welaber beim Anwärmen nicht anläuft. Mit der Zunahme der er nimmt die Intensität des Rubins ab, indem die Erzeugung Leber von der Zerstörung des Goldpurpurs bedingt wird. in It es, beim Schmelzen des Rubins, dem Gold an Zinnoxyd. enn eine der zugesetzten Menge Goldauflösung nicht entspremade Menge Zinnoxyd vorhanden ist, so wird das überflüsge Gold sich metallisch ausscheiden, während der andere Theil Goldes mit dem vorhandenen Zinnoxyd Purpur bildet. Man rd dann einen rohen Rubin erhalten, der beim Anwärmen war anläuft, aber ganz voll Leber ist. Die niedrigste Grenze, ohne Gefahr zu laufen, Leberflecke in den Rubin an bekommen, ist für die in meiner Vorschrift angegebene Menge Goldauflösung 1/2 Quentchen Zinnoxyd (für das Pfund). Nimst man weniger, namentlich unter 1/2 Quentchen Zinnoxyd, so trit der eben erwähnte Fall des Lebrigwerdens sehr stark ein Ohne bedeutende Veränderung in der Beschaffenheit des Bubin wahrzunehmen, kaun man die Menge des Zinnoxyds bis auf i Quentchen (für das Pfund) erhöhen. Der Unterschied beider Rubine liegt blos in der Zeit des Anlaufens; der mit 1 Quentchen bereitete läuft natürlich schneller an, als der mit 🧤 Questchen dargestellte. Der erstere würde sich daher zu kleine dünnen Sachen, zu Bändchen und Stängelchen, der andere # grossen geblasenen Sachen, die lange im Feuer verarbeit werden müssen, ohne dass sie dabei lebrig werden dürfen, eignen. Für gewöhnlich wende ich das angegebene Verhältnis, N Quentchen Zinnoxyd auf das Pfund, also das Mittel vos beiden, an.

Ueber den Nutzen des Antimonoxyds bin ich mit mir sicht einig. Ich habe es einmal zugesetzt, weil es in allen älten Vorsehriften zur Rubindarstellung, so wie auch in neuern frazösischen Angaben über den Rubin, sich findet, anderersein und besonders aber, weil es, nach früher von mir angestellten Versuchen, das Glas sehr gut reinigt, das Arbeiten desselber und Ausstossen des Schmuzes befördert, und in Folge dessen dem Glas einen lebhaften Glanz ertheilt; färbend wirkt ein *).

Die Proben No. 3 bis 6 sind nach oben angegebener Vorschrift absichtlich gearbeitet. No. 1 und 2 rübren von den allerletzten Versuchen zur Feststellung der Vorschrift her. No. 2
besitzt eine etwas mehr blane Färbung. Diess rührt nicht von
einem zugesetzten fremden Farbestoffe her, sondern von einer
nur wenig vergrösserten Menge der hinzugesetzten Goldauliceung. — Wie ich vorhin gezeigt, kann man, da nach der

^{*)} In einer nachträglichen Bemerkung giebt der Herr Verfasser an, dass es ihm rathsam erscheine, das Antimonoxyd aus dem Glassats wegzulassen, da es zum Färben nutzlos erscheine. — Auch mir scheint dasselbe eher nachtheilig, als nützlich, indem es sich durob Sauerstoff ans der Mennige in antimonige Säure verwandels und diese mit Bleioxyd sich zu gelbem natimonigaautem Bleioxyd ver in könnte.

Der Red. d. V. d. V. z. B. d. C.

gegebenen Vorschrift immer etwas Zinnoxyd überflüssig ist, Dune Leberflecke fürchten zu dürfen, die Menge der Goldauffösung immer um etwas erhöhen.

Die 6 Proben, sowohl vom rohen (unangewärmten), als angewärmten Rubin, welche in 6 verschiedenen Schmelzungen erhalten worden sind, mögen zum Beweis der Sicherheit meiser Methode, so wie auch, nebst den andern beiden Proben, zur Erläuterung meiner Darstellungsmethode dienen.

Ueber die Einwirkung des Kobaltoxyds auf die Nüancirung ins Blaue stelke ich gleichfalls Versuche an. Ein mit 1
Gran Kobaltoxyd (= ½00 Quentchen), aufs Pfund, versetztes
Rubinglas zeigte gar keine Verschiedenheit der Farbe von dem
hne Kobaltoxyd bereiteten. Der Grund der Nüancitung des
Goldrubins ins Bläuliche, oder Orange, liegt, wie ich später
and, in ganz anderen Ursachen, nämlich: 1) in der Menge
des im Glas befindlichen Goldpurpurs, 2) in der Dicke des
Glases, und 3) in dem weichen oder harten Setzen der Glasmasse selbst.

Würde man Hohlglas anfertigen wollen, so würde es gerathen sein, das Glas härter zu setzen, als ich es bei dem für die Millestoriarbeiten nöthigen Glas gethan habe, damit es nicht so leicht anlaufe, somit während der ganzen Dauer der Arbeit nicht seine ins Blaue nüaneirende Farbe verliere, und keinen zu ausfallenden Stich ins Orange erhalte. Auch würde es gu sein, die Menge des Goldes für das Pfund um die Hälste zu erhöhen, so wie auch die Menge des Zinnoxyds für 1/00 Duscaten nur zu 1/2 Quentchen anzuwenden.

Auf den Antrag der Abtheilung für Chemie und Physik vurde beschlossen, die von dem Herrn Preisbewerber mitge-Leilten Angaben auf der Zechliner Glashütte zu prüfen. Der Besitzer derselben, Herr Regierungsrath Metzger erklärte sich auf Ansuchen des Vereins bereit, die nötbigen Versuche ansustellen; sie wurden im October 1834 begonnen. Zu bemerstellen; sie wurden im October 1834 begonnen. Zu bemersten ist noch, dass die Zechliner Glashütte in Besitz der Kunck el'schen, bis jetzt geheim gehaltenen Verschrift zur Darstellung von Rubinglas ist, und dasselbe bereits öfter angesertigt bat. Kunkel war nämlich unter der Regierung des Journ. f. prakt. Chemie VII. 6. a. 7.

Grossen Kurfürsten Director der Glashütte bei Potsdam, weiche 1782 durch den Oberamtmann Stropp nach Zechlin verlegt wurde. Diese Recepte theilt der Herr Regierungsrath Metzger dem Verein zur Bekanntmachung mit (s. weiter unten).

1) Bericht des Herrn Regierungsraths Metzger über die auf der Zechliner Glashütte angestellten Versuche, Rubinglas nach der Vorschrift des Herrn Dr. Fuss sarmustellen.

Um das Verfahren des Dr. Fuss recht genau zu wielerholen und zu prüfen, wurde besonders dafür geworgt, dieselber
Materialien zu gebrauchen, welche bei der Hoffnungsthalscher
Hütte, wo seine Versuche gemacht sind, gebraucht werden.
Schon früher hatte ich eine bedeutende Quantität dertigen Quarzes kommen lassen, welcher hier ganz genau so bearbeitet, i.
h. gebrannt, ausgesucht und zu Mehl bereitet wird, wie er
dort zu den besten Glassorten geschieht. Ferner brauchte ich
ungarische Pottasche, die dort so gebräuchlich ist, wie ihr
die russische, ferner sehr gute englische Mennige und krystallisirten Salpeter (aus der Oranienburger Fabrik).

Ganz nach dem vom Dr. Fuss angegebenen Verhältniss wurden zur Schmelze

6 Pfund Kies, 2 Pfund Salpeter,

in einem neuen aufgetemperten Tiegel, nachdem er gehörig glasirt war, 12 Stunden, von 5 Uhr Abends bis 5 Uhr Morgen, geschmolzen, und hierauf in kaltem Wasser ausgeschränkt. Die Schmelzung ging so leicht von Statten, als dieser überaus weiche Satz vermuthen liess. Beim Ausschränken zerfiel die Schmelze in sehr kleine Stücke, und hatte eine stark gelbe Farbe.

Es wurde darauf zu den nöthigen Gegenversuchen in dem Tiegel eine andere Schmelze bereitet, welche hier früher zu der Bearbeitung des Rubinglases nach dem Kunckel'schen Recept gebraucht wurde, und sich sonst zu guten Gefässen bearbeiten lässt, was bei dem angegebenen Satz des Dr. Fuss nicht der Fall sein kann.

Dieselbe besteht aus:

20 Pfund gebranntem Freienwalder Sand, 19 Loth Mennige,

10 - Salpeter,

19 - Weinsteis,

- Kreide,

6 - Botex.

Nachdem diese Fritte 36 Stunden geschmolzen, wurde sie dem Tiegel in kaltem Wasser geschränkt, und hatte die her herausgenommene Probe ein vollständig reines schönes gezeigt.

Zur Abmessung der Goldaustösung wurden, nach der sehr nuen Vorschrift des Dr. Fuss, mit aller Sorgfalt die Maasster verfertigt, nämlich ein Maassglas von 10 Unzen in vier che Abtheilungen, und ein anderes von 3 Quart in 20 glei-Theile getheilt. Da sich die hiesige Fabrik vorzugsweise chemischen Apparaten beschäftigt, ist an Richtigkeit nicht zweiseln.

Es wurde hierauf ein vollwichtiger holländischer Duraten ninem Kölbehen in 5 Loth Königswasser, welches zur Hälfte Balzsäure, zur Hälfte aus Salpetersäure bestand, aufgelöst, auf der vierte Theil, der Vorschrift gemäss, mit Wasser dünnt wurde, so dass ½0 des zweiten Maassglases genau Außbsung ½0 Ducatens enthielt. Da in Hinsicht des amelzgefässes nur im Allgemeinen eine offene Form vorgestehen war, wurden hier kleine Gefässe aus guter Hafenssen gewöhnlich ist, in denen öfter Augenglas geschmolwird. Ein seiches Gefäss wurde, da es bereits aufgetemwird. Ein seiches Gefäss wurde, da es bereits aufgetemwar, zwei Stunden vor dem Einlegen, in den Glasofen racht, blieb aber unglasirt, um jede fremdartige Glasmasse entfernen.

Es wurde um 6 Uhr Abends folgende Masse abgewogen: 4 Pfund der Fuss'schen Schmelze, nachdem dieselbe ganz fein gerieben war,

6 Loth krystallisirter Borax, ebenfalls fein gerieben,

3/4 - Zinnoxyd,

34 - Antimonexyd,

die Auflösung von 4/80 Ducaten.

Die Ingredienzien wurden in einem gläsernen Gefäss mit im gläsernen Lössel sehr genau gemischt, das Gemeng ert das Ansehen von grauem seuchtem Sand. Um 8 Uhr Abends die Masse mit einer Schausel in den Tiegel gelegt; sie delt sogleich beim Einlegen eine dunkle Farbe, und schmolz 15 Minuten zusammen. Die Hitze des Glasosens war nicht gross, als dass eie ein schwach gefärbtes Braunsteinglas

entfarben konnte, und wurde 12 Stunden lang so gleichmässig als möglich gehalten, da dieses als die kürzeste Zeit und als nothwendig vorgeschrieben war. Um 8 Uhr Morgens wurde der Tiegel gefüllt aus dem Glasofen genommen, und im Temperofen gehörig abgekühlt. Er wurde hierauf zerschlagen, die Glasmasse zeigte aber deutlich, dass die Farbe gänzlich durchgegangen war, indem ein oben braunes, unten klar ins Grünliche fallendes Glas vorgefunden wurde, welches auch bei der Aufwärmung nicht die geringste Veränderung erlitt.

Die marmorirte Oberstäche des Glases zeigt deutlich, dass eine Färbung Statt gefunden, welche sich aber verloren hatte, während unten ein grünlich entfärbtes Glas sich bildete. In dünnen Stücken zeigt sich auch ein trüber Anlauf, der beim Rubinglas vorkommt. Dieses Glas ist während der Schmelzung nicht gerührt, wozu auch keine Anweisung war, und da es sich immer kochend bewegte, schien auch eine mechanische Hüse zur Verbindung der einzelnen Theile nicht nöttig. Aus diesem ganz nach der Vorschrift des Dr. Fuss gemachten Versuch erscheint es deutlich, wie die Versuche desselben nicht in einem Glasosen gemacht sein können, in welchem andere Glasarten bereitet werden. Wahrscheinlich sind dieselben in einem kleinen Versuchsosen, der andere Zwecke hatte, angestellt *).

Jedoch muss bemerkt werden, dass ein kleiner Theil der eingelegten Masse in der eisernen Kelle zurück gebliehen war, welche während des Einlegens sogleich geschmolzen, und sehr schöne rothe Stellen in dem unvollkommen geschmolzenen Glaszeigte.

Es wurde, um Versuche im Kleinen anzustellen, ganz streng nach der Vorschrift des Dr. Fuss der ganze Rubinsatz auf ein Pfund Schmelze reducirt, mit aller Vorsicht bereitet, und nach einer halben Stunde in folgender Art benutzt:

- 1) Wurde eine kleine Quantität davon auf eine eiserne Schausel geschüttet und diese in den Glasosen gehalten, worauf sich sogleich ein emailartiges Glas bildete, welches zwar segleich lebrig wurde, aber einen schönen rosenrothen Stich der Oberstäche zeigte. Beim durchgehenden Licht zeigte es das
- *) Das Schmelzen des Rubinglases zu Hoffnungsthal geschah in einem kleinern Versuchsofen. Der Red. d. V. d. V.: s. B. d. G.

chone Blau, welches durch Go'd bereitet werden kann, so atd man die Goldanssoung mit Pottasche niederschlägt, was bei der Glas – und Porzelizinmalerel öfter vorkommt. —

2) Wurde in ganz kleinen Tiegeln, die 4 bis 5 Loth Gemeng hielten, diese Masse an den sogenannten Nabellüchern
des Glasosens geschmolzen. In 10 Minuten war das Glas vö'gerein, worauf es auf politte Platten gegossen wurde. Nach
dem Erkalten zeigte sich ein gelbes reines G'as, welches bei
einer nachmaligen Erwärmung am Feuer sogleich die schönste
Rubinsarbe annahm, ohne auch nur eine Spur von Leher zu
zeigen. Die Farbe des Rubins ist sehr seurig, geht mehr ins
Orange, als ins Violette über. Als die Schmelzung 15 Minuden währte, war noch keine Aenderung wahrzunehmen, wurde
die aber länger gehalten, so zeigten sich dunkle Streisen, und
hach 30 Minuten ging die Farbe se durch, wie der vorige
Versuch zeigte.

Diese Versuche bestätigen wohl die Vermathung, dass sich das Fuss'sche Verfahren nicht für den Glasofen eignet, und dass er über die Schmelzzeit, die zur Rubinfärbung nöthig, im Irrthum ist. Dass dieses auf diese Weise bereitete Rubinglas weder zu Gefässen, noch zum Ueberfangglas brauchbar sein kann, ist leicht einzusehen *). Es ist ein zu leichtstässiges Bleiglas, vielleicht zu Pastenabdrücken u. s. w. zu gebraucher. Aber dass die Hervorbringung der Rubinfarbe auf diese Weise berzustellen ist, wird dadurch unwiderleglich bewiesen.

In der Absicht, die Wirkung der Fuss'schen Methode auf die andere Schmeize zu beobachten, da sich seine Schmeize dicht zu Glasgefässen eignet, wurde die früher gefertigte Schmelze in folgender Att gesetzt:

Pfund Kyrstaliglasschmelze, sehr 21/4 Loth Zinnoxyd, fein geriehen, hierauf 21/4 - Autimonoxd,

1 — 4 Loth krystallis. Borax, Auflösung von 15 80 Ducaten. Dieses Verhaltniss ergiebt sich aus der Fuss'schen Auweisung sehr deutlich, und der etwas grössere Goldzusatz ist von ihm selbst angerathen, und erscheint beim härtern Gastehr anwendbar. — Die Itsschung wurde ebenfalls in einem pläsernen Hafen sorgfältig bereitet, nahm aber meht so leicht die Auflösungsfeuchtigkeit an, wie die vorige, daher das Ge-

meng in der warmen Stube etwas zur Verdunstung hingestellt wurde.

Kin kleiner Versuch in einem 4 Loth fassenden Tiegel (dem vorhergehenden gleich) zeigte, dass die Masse bei derselben Hitze in 60 Minuten nicht so rein wurde, als die vorige in 10 Minuten, auch zeigte sich beim Ausgiessen nicht die gelbliche Farbe, welche den Rubin anzeigt. Die so geschmolzene Probe lief auch nicht roth an.

Das vorher beschriebene Gemeng wurde in einem neuen Tiegel, der gehörig glasirt und aufgetempert war, um 7½ Uhr Abends eingelegt, und war in 4 Stunden blank geschmolzen. Die ausgenommene Probe zeigt das reine Krystallglas ohne Färbung, und derselbe Fall war bei allen immer nach 2 Stunden wiederholten Proben. Nach zwölfstündiger Schmelzzeit wurde das Glas mit der Kelle herausgenommen und auf Thonscherben in den Kühlofen gebracht, um in Stücken verarbeitet zu werden. Es zeigte sich aber beinahe gar keine Färbung, so oft auch die Aufwärmung versucht, und auch das Anfäuchert vorgenommen wurde. Nur einzelne Stücke nahmen einen resenrothen Stich an.

Aus diesem Versuch ist zu entnehmen, dass das Bleioxyd, welches in dieser Schmelze nur sehr sparsam enthalten ist, eine grosse Rolle beim Fuss'schen Rubin spielt, und keineswegs das Goldglas entfärbt, was früher bier, wie auch von Andern (s. Herm betädt's Rathgeber bei der Emailbereitung), angenommen wurde. Auch ist zu bemerken, dass bei dem hier bekannten Kunckel'schen Recept der ganze Goldpurpur eines Ducatens auf oben angenommene Quantität Schmelze (wo nur 15/80 also nicht 1/8) gebraucht wird.

Es kommt also darauf an, nach den Bestandtheilen det Fuss'schen Anweisung ein härteres, zur Bearbeitung geschicktes, Glas zu setzen, und die richtige Schmelzzeit zu beobachten. Es wurde hiernach eine neue Schmelze von

12 Pfund schlesischem Quarz, 2 Pfund ungerischer Pottasche,
16 - Mennige, 2 - Salpeter

Der Red. d. V. d. V. z. B. d. G.

^{*)} Diess hat aber auch der Preisbewerber selbst bemerkt, und ausdrücklich angeführt, dass der Glassatz härter gesetzt werdet müsse, wenn er zu Hohlglas verarbeitet werden soll.

ging wieder sehr rasch vor sich, und die Proben fielen ging wieder sehr rasch vor sich, und die Proben fielen, ins Bläuliche spielend, aus. Nach 19stündiger Schmelge wurde das Glas ausgesehränkt, und fiel bedeutend weist, als bei der frühern Probe aus, obgleich sich der Boden blicher zeigte. Zur Behrbeitung aus dem Tiegel war auch se Schmelze nicht zu gebrauchen, indem sie sogleich von der ife ablief.

Sehr auffallend war die grosse Elasticität, welche dieses beim Ausschränken zeigte, indem sich Fäden bildeten, che sich ungewöhnlich biegen liessen. Wurde ein solcher den mit Mühe zerbrochen, so zerstäubte die übrige Glasse gleich den Glastrepfen.

Mit vorstehender Schmelze wurde, nachdem sie fein geeen (wobei alle Eisentheile zu vermeiden), folgender Satz itet:

19 Pfund Schmelze, 2½ Loth Zinnoxyd,

1 - 4 Loth Borax, 2½ - Antimonoxyd,

Auflösung von 15/80 eines Ducatens.

Sie erhielt beim vorsichtigen Zusammenrühren eine dunkelwe Farbo und mässige Feuchtigkeit. Die Fritte wurde um
Uhr in den Tiegel gelegt, in welchem die Schmelze bereiwar; es entstand in einer Stunde ein sehr leichtslüssiges
s, welches zur Bearbeitung aus dem Tiegel aich durchaus
ht eignete. Nach 2 Stunden wurde das Glas stark durchührt und mehrmals abgefähmt, d. h. die Oberstäche gereinigt.
I der Oberstäche zeigte sich eine kirschrothe Farbe, welche
a die Proben hatten. Nach 4stündiger Schmelzung wurde
gunze Masse mit einem Lössel in möglichst grosser Quant aus dem Tiegel genommen, und zur Abkühlung in einen
des Kühlosens gebracht, in der Hossung, das Herausmen und Zerschlagen des Tiegels zu vermeiden.

Die auf diese Weise gewonnenen Glasstücke sind, hesonsobald sie dick ausfallen, stark schlierig, haben mehr oder
niger kirschbraune Streifen, aber die Grundfarbe ist gelb,
die Versuche des kleinen Tregels früher gezeigt haben.
Nach völliger Abkühlung wurden die Glasstücke so viel
möglich von allen Ansätzen gereinigt und sehr sorgfältig
eter aufgewärmt. Es zeigte sich sogleich die schünste Ru-

binfarbe, zwar etwas hoch ins Orange fallend, aber ohne Leber, und theilte sich den Glasstücken mit. Mit einiger Sorgfalt konnten auch Gefässe davon hereitet werden.

Zwar zeigt dieses ganz schlierige Glas, dass die Mischungnoch nicht völlig getroffen ist, es würde aber weniger diese
Fehler haben, wenn die Masse mit dem Gefüss selbst abgekählt wäre, sich also das Glas mehr gesetzt hätte. Dagege
ist die Färbung sehr schön und gleichmässig, und wenn gleich
Dr. F us s selbst das Rubinglas, welches mehr im Violette
übergeht, dem feuerfarbnen vorzieht, so sind hierüber die Ansichten sehr getheilt, zumal das Kunckel'sche Rubinglas diesichten sehr getheilt, zumal das Kunckel'sche Rubinglas dieselbe Feuerfarbe hat. Meinerseits kann ich mir keine schönenGlasfarbe, wie die erhaltene, wünschen, und glaube ich auch,
dass man sehr bald einen andern Stich durch Pottasche- oder:
Schmaltezusatz erlangen kann. — Dieser Versuch beweist himreichend, dass auf diesem Wege das schönste Rubinglas zu erlangen ist.

Es wurde hierauf mit aller Vorsicht folgende Schmelze bereitet:

20 Pfund Kies, aus schles. Quarz, 2 Pfund ungar. Pottasche, 16 - Mennige 2½ - Salpeter, welche nach 12stündiger Schmelzung (während der Glasschmelze) gehörig gerührt, abgefährt, und darauf ausgeschränkt wurde. Sie wurde dann sehr sein gestampft, ohne dass Eisen dazu gebraucht wurde. Die Schmelze hatte ein sehr schönes, ganz farbenloser Glas, dem Krystallglas gleich, gegeben und hatte nicht mehr der Stich des Bleiglases, den die vorige Schmelze noch zeigte. Aus Gewicht hatte aber die Fritte so verloren, dass die Schmelzung wiederholt werden musste, um grössere Versuche zu maches.

Von dieser Schmelze wurden

18 Pfund — Loth, Zinnoxyd 33/8 Loth, hierauf Borax 1 - 22 - Antimonoxyd 33/8 -

Goldauflösung von *4/80 eines Ducatens in einem gläsernen Gefäss bereitet. Die Masse erhielt dieselber graue Sandfarbe, wie beim vorigen Versuch, doch schien sie etwas feuchter, da der härtere Glassatz die Feuchtigkeit nicht so rasch aufnimmt.

Dieses Rubingeschmela wurde in der Nacht um 2 Uhr in-

ch volt wurde. Es muss hier bemerkt werden, dass von 2 4 Uhr im Glasofen die gewöhnliche Schmelzhitze, von da ab ber gewöhnliches Arbeitsfeuer, welches viel geringere Huze filt, unterhalten wurde. Die Schmelzung ging so rasch, als ewühnlich, vor sich, und eine während derselben genommene robe zeigte ein zwar klares Glas, welches aber sogieich lebrig unde und ins Blauviolette überging. Es wurde dieses Glas rei Mal stark gerührt, und um 8 Uhr, also nach 6stündiger einmelzung (wovon 2 Stunden auf die Schmelz -, 4 Stunden auf die Arbeitshitze fallen), gehörig zur Arbeit abgefähmt.

Die hiesigen Glasmacher, welche sonst schon oft Rubintas nach der Kunckel'schen Anweisung gearbeitet hatten,
anchten den Vorschlag, sogleich aus dem Tiegel mehrere
Kücke so rasch zu arbeiten, dass der Rubin nicht anlaufen
önne. Es worden hiernach mehrere Stücke, als ein Pokal,
keiter, von stärkerem Glas, und auch dünnere Trinkgläser uneführ von der Hälfte der Masse gearbeitet. Die andere Hälfte
er Masse wurde mit dem ganzen Tiegel um 9 Uhr aus dem
Elnsofen genommen, und ganz der Vorschrift des Dr. Fuss
emäss in dem Temperofen abgekühlt.

Bei der Bearbeitung des Glases aus dem Tiegel fand sich in überaus reines, völlig klares Glas vor, welches, da die Bearbeitung so schoell als möglich vor sich ging, nur einen elblichen, topasartigen Stich zeigte. Bei der geringern Hitze es Glasofens liess sich dasselbe zu allen Formen bearbeiten. Die den aus freier Hand bearbeiteten Gläsern ist es natürlich, ass der obere Theil, welcher die Glocke bildet, am häufigten dem Temperaturwechsel während der Arbeit ausgesetzt ar, und daher auch roth anlief. Die zur Formgebung nöthien Abschnitte zeigen diess am deutlichsten.

Die auf diese Weise gearbeiteten Gläser erhielten, im Einlofen abgekühlt, eine etwas gelbliche Farbe. Diess ist esonders der Fall, weun sie in einen warmen, mit anderm las gefüllten, Kühltopf kommen. In einem ungefüllten Kühltopf nahm aber ein Pokal sehon während der Abkühlung im Ehlofen eine dunklere, rauchtopasartige, ins Röthliche spiende Farbe an. — Es wurden auch Versuche gemacht, das dem Tiegel genommene Glas sogleich bei der Arbeit, durch tieres Zurückziehen und Braten, anlaufen zu lassen. Es nahm

auch bald die schöne dunkle Rubinfarbe an, wurde aber lebrig, und zwar nicht allein auf der Oberfläche, sondern durch und durch. Bei dünnen Arbeiten zeigte sieh auch die blauviolette Farbe.

Am Abend wurde der sorgfältig abgekühlte Tiegel aus dem Temperofen genommen und zerschlagen, um die Glasstückt nach der Fuss'schen Anweisung zur weitern Bearbeitung zu benutzen. Es fand sich das schönste reinste Glas, was Beferent je gesehen hat, und welches von der Reinheit der Materialien und der vollständigsten Schmelzung zeigt. Die Glasstücke, sobald sie von der Oberhaut und dem Hafenansatz gesübert sind, gleichen dem reinsten Bergkrystall, haben die Farbe des besten Goldtopases und scheinen wie zur Nachahmung desselben bereitet.

Es kann dabei nicht unbemerkt bleiben, wie sichere Zeichen andeuten, dass es die höchste Zeit gewesen, die Massentcht länger im Ofen zu schmelzen, als die angegebenen 7 Stunden, indem sich am Boden des Tiegels schon eine entfärbte Schicht gebildet hatte.

Es wurde nun zur weitern Bearbeitung des oben erwähnten Robinglases geschritten. Die bereits aus dem Tiegel geatbeiteten Gegenstände wurden vorsichtig im Küblofen aufgewürmt (diese Procedur ist in jeder Glashütte binreichend bekannt), und wieder am Nabel angeheftet, und so dem Arbeitsfeuer aufs Neue ausgesetzt. Die Erwärmung, welche durch ölleres Zurückziehen unterbrochen wird, erreicht den Grad, dass auf die Form noch gewirkt und dieselbe verändert werden kann. Die stark gearbeiteten Gegenstände, als der Pokal Teller u. s. w. liefen sehr gut und gleichmässig in der ober erwähnten orangeartigen Rubinfarbe an, so dass in dieser Hinsicht nichts zu wünschen übrig blieb. Bei den dünner gearbeiteten Sachen, besanders den Glocken der Wein- und Wassergläser, war das aber nicht der Fall, indem gerade nach Verhältniss der Schwäche des Glases ein viel langsameres, usgleiches Anlaufen Statt fand. Sohald dieses Aufwürmen abs übertrieben wurde, zeigte sich an dünnen Stellen die violettblaue Farbe, welche mit Leber verbunden ist.

Dieselbe Erscheinung findet bei dem nach dem Kunckel's sehen Recept aus Goldpurpur gearbeiteten Rubinglas in einen

höbern Grade Statt, und ist ein Umstand, welcher sehr berücksichtigen ist, wenn man die aussallende Erscheinung Rubinanlaufens, d. h. der Farbenveränderung selbst, ervon will.

Clas nur dann gut ausnimmt, wenn sie völlig gesättigt, it voll erscheint, und dass eine Verdünnung derselben immer en angenehmen Kindruck macht. Es ist diess bei mehreren farben der Fall. Die blaue Farbe muss z. B. ganz gesätsein, um schön zu erscheinen, bei einer Verdünnung enteine sehr unangenehme, ins Grünliche übergehende Farbe. Es wurde auch ein Versuch gemacht, durchs blosse Anthern mit Kiehnholz die Farbe hervorzubringen, welcher nur lätigte, dass der Rauch selbst keine Wirkung hat.

Es wurde zur Bearbeitung der aus dem Hasen geschlageschünen Stücke Glas geschritten, nachdem dieselben sorgg in der Schleiserei von allem Hasenansatz und der Obergereinigt waren. Schon bei der Auswärmung vor den
eitslüchern veränderte sich die Farbe sehr stark, und ging
er mehr ins Rubinrothe über. Dieses vermehrte sich wähder ganzen Arbeitszeit, da solche Stücke erst ausgewelund dann auf die Pseise gebracht werden müssen, daher
der eigentlichen Formirung des Glases keine Farbenveränung mehr Statt sinden konnte.

Man versuchte ebenfalls Teller, Pokale, Weingläser u. s. zu fertigen, es fand sich aber, dass die Bearbeitung aus er Hand mehreren Schwierigkeiten unterworfen war, indem on die Weiche der Substanz viele Hindernisse in den Weg e. Wenn mehrere Glasstücke, zum Zweck nöthig, zusamgeschmolzen wurden, so fanden sich oft Luftblasen vor, che das Glas verunzierten. Auch im höhmischen Rubin ich gewöhnlich diese Fehler gefunden.

Auf diesem Wege lässt sich aber das Glas dünner bearten, ohne die Fehler des ungleichen Anlaufens zu zeigen, oben bemerkt sind, jedoch nimmt sich so das dünne Rubinnicht vortheilhaft aus. —

Selbst die schönsten Glasstücke, so rein das Glas auch , zeigten nach der Bearbeitung einen wellenartigen Einek, besonders in der Glocke, welches nicht von Schlieren, mensetzung einzelner Glasstücke zu einem Glas war einensetzung einzelner Glasstücke zu einem Glas war einem werten gehaften auch nach der Abkühlung, so sorgfälig dauch bewirkt wurde, die angesetzten Füsse der Weingtund Pokale zersprangen. Hieraus ergiebt sich deutlich, die Bearbeitung des Rubinglases aus dem Tiegel grosse züge vor der aus zerschlagenen Glasstücken hat. Fuss mag bei seiner Anweisung die böhmische und schlische Art, das Glas nur in Formen zu bilden, vor Augen habt haben. Dazu kommt, dass das Herausnehmen der Tieus dem Glasofen, die Heizung der Abtemperung, und bei ders das Zerschlagen der Gefässe eben so schwierig, als kom ist, so dass dagegen die Ersparung an Gold gegen Goldpurpur in keinen Betracht kommt.

In der Absicht, ein noch härteres Glas zur bessern Bebeitung aus freier Hand zu erhalten, wurde von der Schmein bedeutender Theil der Mennige weggelassen, und folgder Satz bereitet:

40 Pfd. Kics von schlesischem Quarz, 4 Pfd. Salpeter,

24 - Mennige, 6 - ungar. Pottad

Es wurde über 12 Standen in der Schmelzhitze gescht zen, gehörig ausgeschränkt. Die Schmelze zeigte sich bab keine Fäden, und war stark bläulich. Es wurden benachdem dieselbe fein gestossen,

30 Pfund Schmelze, 33/4 Loth Zinnoxyd,

1 - 28 Loth Borax, 33/4 - Antimonoxyd, Auflösung von 26/40 Ducaten

genommen, und im Ganzen 6 Stunden, nämlich 2 Stunden der Schmelzzeit, 4 in der Arbeitszeit geschmolzen. Die Versuch missrieth gänzlich, indem die daraus gearbeiteten schirre gar keine Farbe annahmen. Keine Aufwärmung, kanräucherung brachte die geringste Aenderung hervor, einzelne ganz gebratene Stücke nahmen eine Rosafarbe an.

Der eigentliche Grund dieses gänzlichen Missglücken nicht wohl einzusehen. Es waren ganz dieselben Material welche beim vorigen Versuch angewendet wurden. Vielle das spätere Versuche elnige Auskunft darüber geben, dens blosse Abnahme der Mennige scheint es nicht bewirker können,

Es wurde nun ganz wieder in das Verhältniss hineintangen, welches bereits das beste Resultat gegeben hatte, alich:

Pfund schlesischer Kies, 2 Pfund ungarische Pottasche,

6 - Mennige, 21/2 - Salpeter.

Es wurde, um gehörlgen Vorrath von dieser Schmelze zu liten, drei Mal gesetzt, denn beim Schmelzen und Austänken geht gewöhnlich sehr viel vom Gewicht verloren, so ich von diesem Satz gewöhnlich nur 18 Pfund Schmelze ossen erhielt. Beim Ausschränken war der Satz so zähe sonst, und spielte ins Gelbliche, besonders am Boden. Es den bierauf

20 Pfund Schmelze, 3¾ Loth Zinnoxyd,

1 - 28 Loth Borax, 3¾ - Antimonoxyd,

Auflösung von 2% Ducaten genommen.

Zum Verauch war statt eines holländischen ein kremnitzer caten ganz in beschriebener Art aufgelöst, um zu sehen, ob Legirung des Goldes einen Einfluss habe.

Die Mischung wurde nach 6 Stunden Schmelzzeit, wähd sie gehörig gerührt und abgefähmt war, aus dem Tiegel Rallen Arten Gefässen bearbeitet, wobei das Anlaufen wähd der Arbeit so viel als möglich vermieden wurde. Ke zeigsich nicht allein sogleich alle Zeichen des völligen Gelin-🖦, sondern auch bei dem nachherigen Aufwärmen lief der bin sehr schön an. Gegen den früheren gelungenen Versuch k kein grosser Unterschied zu bemerken, obgleich die Farbe th etwas lebhafter, nicht so stark ins Gelbliche fallend, erden. Das Gias war sehr rein, spielte unangelaufen ins Tofarbige; bei der Aufwärmung ertrug es, oder forderte es Amehr, eine stärkere Glühbitze, als der erste gelangene Verch, welches vielleicht der grösseren Masse zuzuschreiben ist. sonders liefen daher die Füsse, der Pokale und Weingläser werer an, weil sie beim Aufwarmen dem Feuer nicht so k, als die Glockentheile, ausgesetzt werden können. Dagen liessen Schalen und Teller u. s. w. nichts zu wünschen mig.

Bei einer genauen Prüfung zeigte sich bier dasselbe, was bei dem Kunckei'schen Rubin bemerkt habe, dass die ersten seiten aus dem vollen Tiegel schwerer anlaufen, und leichter ins Violette und Lebrige übergehen, als was aus der Mitte de-Tiegels gearbeitet wird; dass dagegen der Tiegelgrund fast ugeschwind roth anlauft.

Diese Erscheinung ist um so mehr zu berücksichtigen, ab eie zeigt, dass man nicht zu grosse Gefässe mit Rubin setze darf, obgleich es den Arbeitern leichter würde, grössere 60-genstände daraus zu machen. Ferner giebt diese Erscheinung auch wohl den Beweis, dass zu manchen Arbeiten das Abtablen des ganzen Schmelzgefässes nothwendig sein mag, da mustelle auch die Glasstücke schon unangelaufen nach der gelbei Farbe sortiren kann.

Nach diesen wiederholten völlig gelungenen Verstebet lässt sich das Gelingen des Rubinglases auf keiner Glasbütt bezwelfeln, welche genau diese Vorschriften befolgt.

Die hiesige Zechlinsche Glashütte besitzt aus der Zeit, wie aus Potsdam hierber verlegt wurde, drei Recepte zur Anfertigung des Rubins, welcher damals als die grösste Röhe de Glasmacherkunst betrachtet wurde. Sämmtliche Recepte habet viel Uebereinstimmendes, gewöhnlich ist hier aber eins zur Normangenommen werden, welches vom 9. Juli 1738 als probat bezeichnet, also wahrscheinlich hier au dem Tage zuerst erprobiet. Dieses alte Recept lautet also:

"Richtiger Rubinsats auf einen Ducaten."

"Den Ducaten ganz klein und dünn geschlagen, in kleine Stücke geschnitten, und in ein kleines Kölbehen gethan, 1 Lot Scheidewasser, 3 Loth Spiritus Salis und 1 Quentchen Salmit auf das Gold gegossen, und in die Wörme gestellt, bis e aufgelöst."

"Erstlich nimmt man 1 Loth gutes englisches oder nürsberger Zinn, auch in ein Kölbehen, und giesst 5 Loth 1 Quest ohen Scheidewasser, 1½ Loth Salzwasser dazu, so löst sich auf."

"Zucilens. Dann nimm eine gläserne Flasche, giesse Maass reines Brunnenwasser darein, und den ganzen Satz in Klasche, das aufgelöste Gold und Zinn. Hierzu numm

21/4 Pfund feinen Sand,

1 - gut geläuterten Salpeter, 2 Loth Arsenik,

2 Loth rothen Weinstein."

rittens. Schräske und rühre es wohl 1 bis 5 Mal

remach nimm einen reinen Topf, vorher ausgekocht und mit tem Wasser getrocknet, danach thue alle Species hluein, to es zu einem Kohlenfeuer und rühre es während des Konns wahl durch einander mit einer hülzernen Kelle oder Löft, bis es nach und nach eingekocht ist, so nimm Alles herfein rein nimm das Pulver oder die Materie, nimm so viel den Krystall, der nicht gefärbt gewesen, sondern vorher auschränkt ist worden, so schwer als die ganze Materie oder iver, und menge das Glas wieder zu Pulver durch einander sinem Tiegel, der vorher rein verglast ist. Wenns lauter ist, läuft zu Schwarz an, nimmt man mehr von dem geschränk-Krystall, und rührt es unter einander, bis die Couleur gut Das Anlaufen muss im Aschofen geschehen, mit fettem Kienzund wohl in Acht genommen, dass es nicht schmelzt oder ungt.", Probatum est."

Ein anderen Recept gieht die Quantität des Krystallglases einen Mischung vorher angegeben) auf 6 Pfund an, womit gefangen und zugelegt wird. Doch hat der hiesige Gebrauch langen Jahren 12 Pfund Krystall festgesetzt.

Der auf diese Weise gewonnene Goldpurpur, Materie geunt, muss, wenn er gut gerathen ist, eine dunkelviolette Farbe
ben, und es ist kein Erfolg zu erwarten, wenn er nur grau
Auf die Schmelzzeit ist im Recept nicht Rücksicht gemen, sie wird hier gewöhnlich zu 14 bis 16 Stunden anmommen, so dass des Abends um 6 Uhr eingelegt, am anm Morgen um 8 Uhr gearbeitet wird.

Von diesem Rubin sind noch sehr schöne Stücke aus älrer Zeit, selbst mit Vergoldung, im Besitz der Hütte. In
teren Zeiten, selbst bis zu den Jahren 1780 bis 85, sind öfBestellungen höherer Personen darauf gemacht, und es waGlasmacher vorhanden, welche mit der Anfertigung genau
scheid wussten. Die hiesige Hütte hatte das Privilegium,
h im Königl. Forst die schönsten Kiehnstämme zum Anräuarn des Rubins zu holen. Nach der Versicherung der ältem Glasmacher wird es als ein sehr gutes Zeichen gehalten,
enn der bearbeitete Rubin völlig klar, ganz farbenlos ist, und
hwer anläuft. Der ältere soll oft 14 Tage hinter einander aufwärmt und geräuchert sein, ehe er die Farbe erhielt.

Während des Jahres 1817 wurden hier viele Arbeiten für

Se. Königl. Hoheit den Kronprinzen, als Andenken seines hehen Besuchs, gemacht, welche aber sämmtlich nicht zu den Meisterstücken zu rechnen sind. Seit 15 Jahren habe ich sehr häufigsbesonders zur Glasmalerei, den Rubin nach jenem Recept, aber mit abwechselndem Glück, arbeiten lassen, indem eine Menge Zufälligkeiten eintreten können, welche sich nicht vorhersehen lassen. Noch bemerke ich, dass der Boden des Gefässes, in welchen dieser Kunckel'sche Rubin gearbeitet wird, gewöhnlich mit vielem desoxydirtem Gold bedeckt ist, so dass man glauben kann, dass nur sehr wenig Gold sich mit dem Glas verbunden hat.

Nach meiner Ueberzeugung wird jede Glashütte durch die Angaben des Dr. Fuss, und meine vorstehend geschilderten Versuche, in den Stand gesetzt, Rubinglas sicher bereiten zu können, und ist die Absicht eines Hochgeehrten Vereins bei der Preisaufgabe von 1829 als erfüllt zu betrachten. Die Verdienste des Preisbewerbers bestehen meines Krachtens darin:

- 1) dass er gezeigt hat, dass die mühsame Darstellung des Cassius'schen Purpurs nicht nötbig ist, um dem Glaseine Rubinfarbe zu geben, sondern dass vielmehr die Purpurbildung im Glas vorgenommen, die sicherste Wirkung bedingt;
- 2) hat er ein beträchtliches Ersparniss an Gold gegen das frühere Kunckel'sche Verfahren bewirkt, indem jetzt nur ½ der früher nöthigen Goldmenge ausreicht;
- 3) hat er gezeigt, dass ein Zusatz von Bleioxyd die Rubinfarbe nicht zerstört, vielmehr begünstigt, und
- 4) endlich das Vorurtheil, als ob das Anräuchern, das Anblaken des fertigen Rubinglases, zur Erzeugung der Farbe nothwendig sei, widerlegt.

(Zugleich überreichte ich Einem Hochgeehrten Verein einen Pokal, eine Zuckerschale und ein Flacon von Rubinglas, nach der Methode des Preisbewerbers gesertigt, um über den Farbeton sich gesälligst auszusprechen.) Meinerseits sinde ich in der bestimmten Abweichung des Farbetons von dem böhmischen, namentlich dem Neuwalder Rubin, ein besriedigendes Resultat, indem unser Glas nicht blos im reslectirten, sondern auch bei durchgehendem Licht die Rubinsarbe zeigt und sich zu Prachtgesässen eignet. Eine grössere Farbeintensität wird leicht zu erreichen sein *).

^{*)} Später hat der Regierungsrath Herr Metzger noch einen

Um den gelblieben Stich durch Zusatz von Kobaltoxyd zu beseitigen, wurde darauf eine Reihe von Versuchen angestellt. Der Preisbewerber bemerkt hinsichtlich des Kobaltoxyds, dass in Zusatz von 1 Gran auf das Pfund Geschmelz keinen Fareunterschied bedinge.

Pas Geschmelz wurde ganz nach dem durch die früheren Versuche als zweckmässig bewährten Verhältniss, nämlich aus Die Theilen pulverisirtem Kies, 2 Theilen ungar. Pottasche, engl. Mennige, 2½ – krystallis. Salpeter hinreichender Quantität bereitet, um die ganze Versuchsreihe demit durchzuführen, und zu dem Zweck noch gehörig ausweschränkt und feingestossen. Mehrere seitdem gemachte Proben haben die Gewissheit gebracht, dass dieses Geschmelz immer gleiche Resultate giebt, und sich auch zur Bearbeitung der Gegenstände eignet.

Ueber die Färbungskraft des Kobaltoxyds wurden zuförderst die nöthigen Versuche mit dem Geschmelz im Kleinen
gemacht, und zwar 1) mit boraxsaurem, 2) mit kohlensaurem,
and 3) mit reinem, schwarz geglühtem Kobaltoxyd. Die Versuche zeigten bei 1 und 2 eine ganz gleiche Wirkung, indem
ein achön blaues Glas entstand, welches in seiner Sättigung
rein blau blieb, dagegen machte 3 bei gleichem Verhältniss
tine viel lebhaftere, ins Indigo übergehende Farbe, ganz nach
der Art, wenn das Glas mit feiner Schmalte gesättigt wird.

Erster Versuch. In einem neuen Tiegel wurden nun

10 Pfd. Schmelze, 3³/₄ Loth Antimonoxyd,

1 - 28 Loth Borax, Auflösung von ²⁶/₈₀ Ducaten

3³/₄ - Zinnoxyd, ¹/₂ Quentchen boraxsaures Kobalt
oxyd

cesetzt, also 11/2 Gran auf das Pfund. Die Schmelzung währte Stunden, während sich in den letzten 2 Stunden die Ofendize bedeutend mässigte. Das Resultat war ein hellblaues Glas,
welches sehr leicht bei der nachmaligen Erwärmung aulief,
wobei man aber durchaus keine Abnahme des gelben Stichs be-

Pokal eingesendet, welcher aus völlig fehlerfreiem Glas gearbeitet, beschon der Farbe mehr Blut, wie der Glasmacher sich ausdrückt, wünschen wäre. Es ist ein Versuch mit einer größern Menge las angestellt worden, welcher ein gutes Resultat gegeben hat.

Der Red. d. V. d. V. z. B. d. G.

merkte, vielmehr hat das Glas solche Neigung zur gelben Farbe, dass man es kaum roth nennen kann.

Zweiter Versuch. Der zweite Versuch wurde mit kohlensaurem Kobaltoxyd ganz in der Art angestellt, wobei alldieselbe Quantität 2/3 Quentchen, also 2 Gran auf das Pfant
Geschmelz, kamen Alles wurde genzu wie vorher beobachtet. Das Resultat war dem ersten ganz ähnlich. Hierbei ist
zu bemerken, wie eine aus dem Tiegel genommene Glaspiche
zu viel bessern Resultaten Hoffnung machte, wie überhaupt die
Oberstäche des Glases sich besser zeigte, als der andere Intal-

Dritter Versuch. Es wurde hierauf zu 20 Pfd. Geschsch 1/2 Quentchen reines, schwarz geglühtes Kobaltoxyd genomme, welches wahrscheinlich das Verfahren ist, dessen sich Her Matterne bedient. Das Resultat ist sehr auffallend, indem matterne bedient. Das Resultat ist sehr auffallend, indem matterne bedient. Dieses Glas läuft ungsachtet der blauen Farbe sehr leicht ganz roth an, ohne jedoch in den dickern Stellen den gelblichen Stich ganz zu verlieren in

Vierter Versuch. Es wurde nun die Quantität des Kebaltoxyds bis auf 3 Gran aufs Pfund Geschmelz gesteigert (% Quentchen auf 20 Pfund), das Glas lief, obgleich die blan Färbung sich dadurch noch erhöhte, dennoch stark an.

Fünster Versuch. Es wurde, um das günstigste Resitat zu erhalten, zu dem Versuch 3 zurückgekehrt. Die Resultate eind von der Art, dass man diesen Rubin von des welcher gewöhnlich aus Böhmen kommt, schwer unterschtiden kann.

Endlich ist noch ein Versuch gemacht worden, Klingglas mit Rubinglas zu überfangen. Diese so plattirten Gläss
haben in den böhmischen Bädern dieses Jahr sehr gefallen, mi
da man den Abgang des Rubinglases dazu brauchen kann, m
mag die Anfertigung wenig kostbar sein.

Sämmtliche mit Proben belegte Verauche zeigen hiernach

- 1) Dass allerdings die Beimischung von Kobaltoxyd, bis at einen gewissen Grad, den gelblichen Stich vertreibt, de gegen dem Rubinglas eine dunkle Farbe giebt, welche det wahren echten Rubin fremd bleiben sollte.
- 2) Dass dagegen das, in dieser Art nach der Fuss'sche Methode gemachte Glas noch immer ganz die Schönke des böhmischen Rubins beibebält, und

3) dass diese Versuche aufs Neue die Richtigkeit der Fuss'schen Methode, auf dem kürzesten und leichtesten Wege
Rubinglas hervorzubringen, bezeugen, indem die auf diese
Art dem Glas beigemischte Goldauflösung so kräftig ist,
dass sie bei der Wiederaufwärmung alle Hinderuisse anderor Färbung besiegt.

Zum fernern Beweis dieser Bemerkung habe ich hinzuzufügen, wie mehr als 20, theils hinter einander folgende, theils
enterbrochene, Versuche gezeigt haben, dass die Färbung des
Bubinglases nach der beschriebenen Methode nie fehlschlägt.
Durch die Versuche, und nach mehreren Nachforschungen,
nass ich die Fuss'sche Methode für neu und vollkommen sicher anerkennen, und kann die Hoffaung nicht aufgeben, die
noch zu rügenden Mängel des Rubinglases auf anderem Wege,
els durch Beimischung von Kobaltoxyd, zu beseitigen; ich bin
our durch den Ofenbau aufgehalten, die Resultate solcher Vermobe gleichzeitig mitzatheilen.

Bericht der Abtheilung für Chemie und Physik über die Lösung der Pressaufyabe, Rubinglas darzustellen.

Berichterstatter Prof. Schubarth.

Die Preisaufgabe des Vereins, von deren Lösung im Vorstehenden die Rede ist, lautet folgendermaassen (Verhandlungen von 1834. S. 28):

Preisaufgabe, betreffend die Darstellung des Rubinglases aus dem Purpur des Cassius.

"Die goldne Denkmünze, oder deren Werth, und aussersem Vier Hundert Thaler Demjenigen, welcher ein sicheres Verfahren angiebt, den Cassius'schen Purpur einmal wie das andere zu bereiten, und mittelst desselben Rubinglas von stets gleichem Verhalten darzustellen."

Der Versatz der Glasmasse in qualitativer und quantitativer Binsicht, die Art und Weise, wie der Goldpurpur der Fritte zugesetzt wird, die nöthigen Zusätze zur Erböhung der Farbe, so wie die Behandlung der Glasmasse beim Schmelzen und Verblasen des Hobiglases sind genau anzugeben. Der Versuch muss, bei genauer Befolgung der Vorschrift, stets glücken. — Ob die Gläser gleich beim Verblasen aus dem Tiegel rubinroth erscheinen, oder erst nach dem Anräuchern die Farbe erhalten,

ben von dem danach gesertigten Hohlgläsern beizufügen.

Die Preisaufgabe fordert also die Mittheilung: 1) eine genauen Vorschrift zur Anfertigung von Rubinglas, nach welcher der Versuch stets gelingen muss, 2) eines sichern Verfahrens, den Cassius'schen Goldpurpur, Behufs der Darschlung des erstern, zu bereiten.

Zu 1) Der Herr Dr. Fuss, welcher im Sommer 1833 at der Glashütte des Herrn Benj. Matterne, zu Hoffnungsthal in Schlesien, mit der Anfertigung von Millefloriarbeiten beschäfe tigt, war, musste zu diesem Behuf auch leicht schmelzendes Rubinglas bereiten. Vergebitche Versuche, dasselbe mit Cassiu s'schem Goldpurpur darzustellen, brachten ihn auf den Versuch. Goldauslösung und Zinnoxyd der Glasschmelze zuzusetzen und so beim Schmelzen des Glases den Purpur im Glas zu bl-Dass ihm dieses Verfahren gelungen, zeigen seine mit der Abhandlung eingesendeten Glasproben. Seine Abreise vor der Hütte hinderte ihn, die gelungenen Versache selbst weiter zu verfolgen, namentlich in Bezug auf Hoblglaserzeugung, hinsichts welcher er aber in seiner Preisschrift bestimmt angiett, dass der Glassatz härter gesetzt werden müsse, als es bei senen Versuchen, ein zu Millessoriarbeiten brauchbares Rubingla zu gewinnen, nöthig wat.

Die auf der Glashütte Zechlin, bei Rheinsberg, mit Sorgfalt und Umsicht angestellte Prüfung der Angaben des Hem
Preisbewerbers hat dargethan, dass nach der Vorschrift desselben Rubinglas auf dem leichtesten und sichersten Wege dargestellt werden könne; dass der Rubin, bis auf einen Stich im
Gelbliche, welcher zum Theil durch einen Zusatz von Kobaltoxyd sich beseltigen lässt, dem schönsten böhmischen Rubin
gleichkommt; dass zur Darstellung desselben nur ¼ der Goldmenge erforderlich ist, die nach einem alten, von Kunckel
herrührenden, Recept zur Darstellung von Rubinglas, welches
der Herr Regierungsrath Metzger, Besitzer der Zechliner
Glashütte, dem Verein mitzutheilen die Güte hatte, sonst dam
auf jener Hütte verwendet wurde. Endlich hat derselbe erwiksen, dass das sogenannte Anräuchern (Anblaken) nicht nöthig
ist, sondern dass nur ein Anwärmen ohne Rauch erforderlich

tede sein kann.

Zu 2) Betreffend die Darstellung des Cassius'schen Goldpurpurs, hat der Herr Preisbewerber, welcher einen ganz anbern, einfachern Weg der Darstellung von Rubinglas eingechlagen, als die Preisaufgabe voraussetzte, nicht nöthig gehabt, besondere Untersuchungen anzustellen. Man glaubte hisber, dass Rubinglas nur durch Zusatz von fertigem Goldpurur dargestellt werden könne; es war also nothwesdig, bei der
Abfassung der Preisaufgabe es dem Bewerber zur Bedingung
un machen, eine stets glückende, sichere Methode der Darteilung dieses Goldpräparats anzugeben.

Da es nun aber dem Herrn Dr. Fuss gelungen ist, ohne usatz von fertigem Goldpurpur, dessen Darstellung umständlich, Ghevoll und kostbar, Rubinglas zu fertigen, und die mehrfach ingestellten Prüfungsversuche die Sicherheit und Richtigkeit der Kethode ergeben haben, dadurch also erwiesen ist, dass auf inem einfachern Wege sichere Resultate zu erreichen sind, so it die Bereitung von Goldpurpur zu diesem Zweck nicht nur icht nöthig, sondern sogar zwecklos. Es kann daher die Nichtigsbe einer Methode, Goldpurpur sicher zu bereiten, seitens ist Herrn Preisbewerbers nicht als ein Umstand betrachtet wersen, welcher gegen die Zulässigkeit der Bewerbung streitet, Gegentheil muss man es demselben Dank wissen, eine kürzer, sichrere und wohlfeilere Methode, Rubinglas darzustellen, ingegeben zu haben.

Die Abtheilung für Chemie und Physik trägt daher bei dem Grein darauf an, dem Herrn Dr. Fuss die goldne Denkmünze und Vier Hundert Thaler zuzuerkennen, dem Herrn Regierungsth Metzger aber für die schätzbaren Versuche, durch welle die Darstellung des Rubinglases gefördert worden, den enk des Vereins zu bezeugen.

Zusatz des Redacteurs d. V. z. B. d. G., reffend einiges Geschichtliche über die Darstellung des Ruhinglases durch Gold.

Ant. Nert in seinem Buch von der Glasmacherkunst (s. Kunckelit ars vitraria 1679 S. 169), sagt, man solle Gold it Aqua regis calciniren; solches Goldpulver werde in einem

Tiegel erhitzt bis es roth werde. Dasselbe soll Krystollg roth farben. Kunck el sagt dazu (S. 195), diese theure kanden el von Vielen versucht worden, aber wenig Vergnüg darin befunden! Es 'gehöre mehr dazu, das Gold dahin bringen, dass es dem Glas seine rothe Tinctur mittheile. Könne daher nicht glauben, dass Nori dergleichen Rubin macht habe. Merret in seinen Anmerkungen zu Neri (318) führt eine Stelle aus Libav an, worin letzterer sanlich bin der Meinung, dass man von der rothen Tinctur (Goldes, welches in einer Flüssigkeit gelöst worden, mit Krystall Rubin bereiten könne."

Bekanntlich hat Kunckel, welcher 1703 starb, über Anfertigung seines Goldrubins nichts hinterlassen. Um so schätbarer ist die Mittheilung des Recepts, welches in Zechlin ein Hüttengeheimniss bisher aufbewahrt worden ist, obsoldasselbe jetzt durch die Angaben des Herrn Dr. Fuss an pritischem Werth verloren bat. Jenes Recept lehrt Purpur berten, aber den so eben gebildeten, noch in der Flüssigkeit pendirten, Purpur mit dem Glassatz mengen, und dadurch aufeinste zertheilt den Ingredienzien beisetzen.

Bereits, nachdem der Herr Preisbewerber neine Abharlung dem Verein mitgetheilt hatte, wurde in dem Journal Pharmacie, Fevrier 1834, daraus in Dingler's polytechnisch Journal Bd. 51. S. 375 ein Aufsatz von Golfier - Bessey über die Bereitung des Goldpurpurs und seine Anwends zum Färben des Krystallglases bekannt gemacht, in welch unter andern gesagt wird; "Ich bin überzeugt, dass es witheilhaft sein müsse, zum Färben des Krystallglases Gold Purpur anzuwenden, weil man dann reinere Farben und dur sichtigere Massen erhalten kann, die sich auch ins Carmin - i Carmoisinrothe treiben lassen. Herr Douault - Wieland finseine rubinrothen Massen nur mit Goldchlord." - Anold diesem Aufsatz ist von einem Anräuchern nicht die Rede, vom Anwärmen bis zum Erweichen.

Mittheilungen vermischten Inhalts.

1) Enideckung des Fluors,

YOR

BAUDSINGNT. (L'Institut Avril 1836.)

Baudrimont zeigte der Akademie der Wissenschaften eine Flasche mit Fluor vor, welches er bereits seit 2 Jahren isourt haben will.

Er schreibt: Wenn ich diese Entdeckung noch nicht benunt gemacht, und nicht den Vorgang, durch welchen ich das
Gas erhalten, veröffentlicht habe, so geschah diess, weil ich
das Gas noch nicht anders, als mit einer grossen Menge Sauerstoff gemischt, dargestellt hatte; allein ich habe die Eigenthümlichteiten desselben in einem Aufsatze im Dictionnaire de physique
generale im Monat December 1834 bezeichnet. Seitdem habe ich das
Fluor auf einem andern Wege erhalten, und seine Eigenschaften sind dieselben. Es ist ein braungelbes Gas, riecht ähnlich
dem Chlor und dem verbrannten Zucker, greift das Glas nicht
an, entfärbt den Indigo, und verbindet sich direct mit dem
Golde.

Der Process, durch welchen ich zuerst das Fluor bereitete, bestand darin, dass ich Fluorboron über, bis zum Rothglühen erbitzte Mennige streichen liess; ich fing das Gas in einem trocknen Gefässe auf, wie man es beim Chlorbereiten thur. Jetzt erhalte ich das Gas, indem ich ganz einfach in einem Glaakolben eine Mischung von Fluorcaleium mit Mangansuperoxyd und Schwefelsäure behandle. Also erhalten ist es mit Fluorwasserstoffsäure und Fluorenliciumgas gemengt. Niemals hindert diess jedoch, die Eigenthümlichkeiten des Fluors zu beobachten.

2) Ueber das Färben der Fayence,

von

ALEX BRONGNIABT. (L'Institut Mai.)

Die englischen Fayencearbeiter schmücken seit mehreren Jahren ihr schönes feines Fayence, Iron-stone genannt, mit Zeichnungen, welche in einer sehr schönen Purpurfarbe ausgeführt sind, und nennen diese Farbe Pink-coulour. Bisher haben die Fabricanten die Verbindung geheim gehalten und nur auf die Weise konnte man in Frankreich bisher diese rothe Farbe auf dem Fayence erzeugen, dass man die färbende Substanz in England kaufte. Im Gefolge der Untersuchungen von Malagutti kann man auch jetzt diese Farbe in Frankreich machen. Dieser Chemiker fand in dieser Mischung:

Zinnsäure				78
Kalk .				15
Kieselerde				3-4
Thonerde				2
Chromoxyd				0,5 mil.
Chromsauren	Kalk	od.	Kali	0,21/2 -

Reducirt man diese Stoffe nur auf die, welche für die Verbindung von Wichtigkeit sind, so erhält man:

Zinnsäure		100	
Kreide .		34	
Chromoxyd		1 -	- 11/4
Kieselerde		- 5	

verbindet diess durch Calcination und erhält eine Farbe, die dem englischen Pink-coulour völlig gleich ist.

Die Richtigkeit dieser Analyse und die Wirksamkeit der Synthese, fügt Brongniart hinzu, hat man durch die Anwendung orprobt, die man mit dieser Farbe in der Fabrik der felnen Fayence, genannt: matter Porcellan von Leboeuf zu Montereau, gemacht hat. Ich lege hiermit der Akademie ein mit Pink-coulour von Severs verziertes Stück vor und bitte es mit denen zu vergleichen, welche mit dem englischen Pink-coulour verziert sind.

3) Untersuchungen über das Aethal.

in April 1836 vorgelesen

YOU

J. Dumas und E. Piligon., (L'Institut Mai 1836.) (Frei und abgekürzt.)

Die Erfahrungen von Chevreul über den Wallrath und Producte der Verseifung haben gezeigt, dass sich dabel ein traler Körper absondere, den man mit dem Namen Acthalteichnet hat. Die Zusammensetzung dieses Körpers lässt ihn einen solchen erscheinen, der aus Doppeltkohlenwasserstoff Wasser besteht, wie der Aether und Alkohol, weshalb man Acthal genannt, und den Namen aus den ersten Sylben Namen beider Körper gehildet hat.

Indem man die Umstände für die Erzeugung des Aethals ift, und indem man zulässt, dass die Bildung desselben der Alkohols gleichkommt, der sich auch wieder erzeugt, wenn Aether mit Alkali behandelt, so hat uns diess dahin getet, die Existenz eines Kohlenwasserstoffs, der mit dem ölsendem Gase und dem Methylen isomerisch ist, anzunehmen, die ganze Differenz in der Art der Verdichtung der Elemte zu suchen.

Um diese Annahme zu rechtfertigen, sind wir besorgt gesen, ein reines Aethal anzuwenden, und die Analyse hat a folgendes Resultat gegeben:

	-			
Kohlenstoff	-			79,9
Wasserstoff				14,3
Saverstoff		4		8,6
				100.0.

Diess stimmt vollkommen mit der Analyse von Chevreul erein:

Um nun diese Formel mit der des Alkohols vergleichen zu pen, muss man sie doppelt nehmen, damit sie 2 Atome Sauerff enthalten, sie bietet dann folgende Formel dar:

Dies

oder besser die rationelle Fermel:

C32 H64 + H4 O2.

Gesetzt aun, wir könnten durch geeignete Agentien was dem Aethal den Kohlenwasserstoff C_{32} H_{64} , entsprechend des Doppeltkohlenwasserstoff und das Hydrat C_{23} H_{64} + H_{1} 0_{4} entsprechend dem Aether, erhalten.

Es ist nicht wahrscheinlich, dass man mittelst Schweitsaure den Kohlenwasserstoff wird abscheiden können, dem die
Schwefelsäure verkohlt die Producte, wie man vorans saht,
als man das Aethal mit der Schwefelsäure zu destillren versuchte, sei es dass man as im wasserlosen oder wasserbaltgen Zustande nahm.

Wir haben einen weniger exydirenden, aber doch nach Wasser begierigen Körper gesucht, und haben gefunden, dass die Phosphorsäure unserer Ansicht nach die grössten Dienste ist dieser Art von Untersuchungen leisten kann, und ein dass ganvorzüglich geeigneter Stoff ist.

Indem wir wiederholt dan Aethal mit der Phosphorsint destillitten, blieb en als Polver mit wasserleerer Phosphorsint aurück. Wir erhielten ein nehr reines Product, wovon die Anslyse gab:

-	Kohlenste			, ,	7			96,3	
	Wasserste	Œ						14,0	
								100,4,	
8	shout mi	t fol	ge:	nder	For	nel	ű		
	Kohlen		_					= 85,9	

und bieraus geht, wie wir vorausgesehen haben, das unbestreitbare Dasein eines mit dem ölbeldenden Gase isomerischen Kohlenwasserstoffs hervor, aber unterschieden durch eines Zustand der Verdichtung.

Diesen neuen Körper bezeichnen wir mit dem Namen Coten, und entlehnen den Names von den wohlbekannten Besesnungen Sperma Cett und Cetino, die in der Sprache der Chemiker gebränchlich sind.

Bas Ceten ist fittelig, farbles, ölég und fleckt das Papité. Es siedet bei 2750 und destillirt ohne Veränderung; aber ut müssen hinzufügen, dass, wie des Siedepunct dieses Stoffen moht bestimmt haben. Es ist unlöslich in Wasser, sehr töslich in Alkehel und Aether, ohne Reaction auf Probepapier, hat keinen eigenthümlichen Geschmack. Entzündet brennt es wie settes Oel mit einer weissen, sehr reinen Flamme.

Die Natur des Cetens und die Vereinigung seiner Eigenschaften lässt uns vermuthen, dass es zu feinen Uhrarbeiten von
grossem Nutzen sein werde, indem es einen Körper darbietet,
der nicht flüchtig bei der gewöhnlichen Temperatur und bei der
Kälte nicht dick, ebenfalls auch an der Luft nicht verändert
wird.

Die Bereitung dieses Körpers ist sehr leicht, aber seine Beinigung hätte uns viele Hindernisse gemacht, wenn wir nicht durch eine Theorie gesichert gewesen wären, welche unser Vertrauen nicht getäuscht hat.

Das Aethal in Verbindung gebracht mit gewöhnlicher Schwefelskure in der Kälte, rengirt nicht auf dieselbe; im Wasserbade erhitzt, und bei öfterem Umrühren der Masse, verbinden sich beide Körper und es bildet sich Cetenschwefelskure.

Wir baben die Verbindung mit Kall untersucht; diese giebt ein, in perlmutterartigen Blättehen krystallisirendes Salz von vollkommer Weisse, und besteht aus:

Schwefelsauren	Kali		24,0
Behwefelsäure	•		11,7
Kohlenstoff .			58,1
Wasserstoff -	7	4"	9,1
Bauerstoff .			2,1
			 100,0,

Diese Zusammensetzung entspricht der Formelt

 80_3 , $K_0 + 80_3$, C_{33} $H_{64} + H_2$ 0

und giebt uns nach der Berechnung folgende Resultate:

87 At.	Kohlenstoff .			- 1	53,7
66 -	Wasserstoff .	-			9,0'
1	Schwefelsatires	KaH :		47	28,0
1 -	Schwefelsäure				11,0
1, 7,	Sauerstoff , .		21.14	5 0 .	2,4
		• •	16		100,0.

Mischt man in einer Retorte gleiche Volumina von Aethal und Phosphoroblorid, das eine wie das andere in kleinen Mengen, so entsteht bald eine lebhafte Reaction, beide Körper sehmelzen, erhitzen sich, wallen auf und eine grosse Menge Chlorwasserstoff entweicht.

Erhitzt man die Retorte, so erhält man Chlorür des Photophers, dann Phosphorchlorid und endlich Chlorhydrat des Cotens. In der Retorte bleibt Säure zurück.

Das ölige Product, das wir als Chlorhydrat des Cetas betrachten, noch ein zweites Mal über Phosphorchlorid destillit, und mehrere Male mit heissem Wasser behandelt, musste meh unserer Annahme bestehen aus:

> C 82 = 74,1 H 66 = 12,4 Cl 2 = 13,5 100.0.

Unsero Analyse gab uns:

Wenn auch der Wasserstoffgehalt ein wenig gering ist, so scheint es doch schwer, in dieser Verbindung eine von der vorhergehenden verschiedene zu bezeichnen.

Chevreul hat eine Analyse des Wallraths gemacht met

Sagt man nun, dass diese Verhindung dargestellt werdt

236 At. Kohlenstoff 19058 . 81,8 445 - Wasserstoff 2784 . 18,5 14 - Sauerstoff 1400 - 6,8 100,0,

so wird man gewiss die Chemiker, die an die Kinfachheit der unorganischen Formein gewöhnt sind, in Verwunderung setzen, und selbst die, welche sich mit der organischen Analyse beschäftigen.

Macht man von dieser Formel Gebrauch, so geschicht dies mehr ihrer Richtigkeit wegen; die elementare Zusammensetzung, welche allein niemals zur Bildung ratioveller Formele hinreicht, hat so wenig Wichtigkeit im vorliegenden Falle, dan man 20 noch einfachere Formeln als die vorliegende fadet kann, die mehr oder weniger zu für die Wentzierungsmannenmetzung des Waliraths passen. Der Wallrath wird ein Aether mit doppelter Säure sein, oder mit andern Worten, eine Verbindung der Margaria- und Oleinsäure mit Ceten, und wird folgende Formel haben:

2	Át.	Margarinella	rre -			6768
1	-	Oclasure				6587
8	_	Ceten .				8544
9	*	Wasset		4.		337
					-	22236.

Ohne hier alle die Betrachtungen aufzuführen, die sich dieser Formel anknüpfen, wollen wir, um uns auf bestimmte Thatsachen zu beschränken, bemerken, dass der Wallrath durch die Verseifung in Aethal, Oel und Margarinsäurehydrat ehne andere Producte verändert wird.

100 Theile des Wallraths bilden 40,6 Acthal
81,6 Margariuskure
29,3 Oelskore
101,5.

4) Ueber die Auflösung des kohlensauren Kalkes in Salmiak,

AOD

A. Vogel, in München.

Bei analytischen Versuchen, welche eine qualitative Analyse bezwecken sollen, hat man einen grossen Werth darauf gelegt, dass die aus einer Flüssigkeit durch reine oder kohlensaure alkalische Basen niedergeschlagene Magnesia eich in Salmiak gänzlich auflöst, und dieses Verhalten ist oft dazu benutzt worden, die Magnesia von den übrigen Erden, wie z. B. von der Kalkerde, Thonerde u. s. w. zu unterscheiden.

Dass der Salmiak die Eigenschaft besitzt, viele in Wasser unauflösliche oder schwer außösliche Verbindungen leicht aufzülösen, davon haben wir Beispiele am weinsauren Kalk, am Chlorsilber, am frisch niedergeschlagenen kohlensauren Zink und kohlensauren Nickel u. a. w.; aber auch der kohlensaure Kalk, wenn er frisch aus einer Außösung gefällt ist, vermag nicht der außösenden Kraft des Salmiaks gänzlich au widerstehen, wodurch die Kalkerde leicht mit der Magnesia verwechselt wer-

den könnte, verzäglich dans, ween erstere sielt in geriege Menge in einer Auflösung bedindet.

Wenn man z. B. eine Gipsaulisung mit basischem kohlensaurem Kali versetzt, so löst sich der dadurch entstandene Niederschlag von koblensaurem Kaik unmittelbar nach semer Fällung in einer Salmiak haltigen Flüssigkeit vollkommen wieder auf. Auch die sehr verdünnten Auflösungen von salpetersaurem und salzsaurem Kalk, welche mit einem Ueberschusse von kohlensaurem Kali zersetzt werden, so dass in der Plüssigkeit kein Kaik mehr vorhanden ist, lassen kohlensauren Kalk fallen, welcher durch Zusatz einer concentrirten Salmiaklösung togleich wieder verschwindet. Die klaren Auflösungen des kobtensauren Kalks in Salmiak trüben sich indessen bald an der Luft, indem sich ein Theil des aufgelösten kohlensauren Kalks wieder ausscheidet. Es bleibt aber eine Quantität Kalk aufgelöst, welche aus der filtrirten klaren Flüssigkeit selbst durch Aufkochen derselben nicht abgeschieden wird. Man kann sich von dieser Auflöslichkeit des kohlensauren Kalkes leicht überzeugen, wenn man in Kalkwasser vermittelst einer Rohre blist, und den entstandenen Niederschlag mit einer Salmiakauflösunt versetzt. Dieser fejn vertheilte kohlensaure Kalk löst sich zwar auch in einer grossen Menge Wasser auf, aber mit Salmiak-Wasser geht die Auslüsung viel schneller von Statten.

Werden die Niederschläge von kohlensaurem Kalk mit einer hiereichenden Menge Wasser gewaschen, so lösen sie sich nach Verlauf von 24 Stunden nieht mehr so leicht in Salmitt auf, als es in dem Augenblicke ihrer Entstehung der Fall war; seibst wenn man die Niederschläge nicht mit Wasser wäscht, sondern in der Flüssigkeit, in welcher sie gebildet wuren, absetzen läset, so ist ihre Löslichkeit in Salmiak nach 24 Stunden zwar nicht aufgehoben, aber doch geringer geworden.

Auch die in der Natur vorkemmenden compacten kohlenseuren Kalkverbindungen, widerstehen nicht ganz der Salmisk-Auflösung:

Werden z.B. Doppelspath, so wie enrarischer Marmor, beide feingerieben, nur einige Minuten mit einer Salmiakauflösung geschüttelt, so befindet sich in der filtrirten Flüssigkeit eine nicht unbedeutende Menge Kalk. Die Auflösung des kohlensaures

a Salmiak int indoenen viel nehwichen als die der kob-

Doppelspaths, des Marmors, oder des frisch gefälten kohlensauren Kalkes in Salmiak, abdampfte, und aus dem trocknen Rücktande durch Glüben den Salmiak verlüchtigt, so bleibt salzsaurer Kalk zurück; es scheint also, dass in allen diesen angegebenen Fällen die Auflöslichkeit des kohlensauren Kalkes in einer theilweisen Zersetzung desselben besteht, indem sich kohlensaures Ammonium und kohlensaurer Kalk bilden. Auch der kohlensaure Baryt, welcher aus einer verdünnten Auflösung von salzsaurem Baryt durch basisches kohlensaures Kali frisch nielergeschlagen ist, verschwindet auf Zusatz von Salmiaknuflösung.

Ebenso theilt der in der Natur vorkommende sein geriebene koblensaure Baryt (Witherit), wenn er mit einer Salmiakaussösung geschüttelt wird, der sittrirten Flüssigkeit Baryt mit, welcher durch verdünnte Schweselsäure wahrzunehmen ist. Beim
Abdampsen der sitrirten Flüssigkeit und Glüben des trocknen
Rückstandes bleibt salzsaurer Baryt zurück.

Die nämliche Auflöslichkeit in Salmiak findet Statt mit dem frisch niedergeschlagenen kohlensauren Strontian.

So gross nun auch die Löslichkeit der frisch niedergeschlagenen kohlensauren Magnesia in Salmiak ist, so wird sie doch schwieriger, und geht viel langsamer von Statten, wenn die kohlensaure Magnesia zuvor bei einer Temperatur von 100° C. getrocknet worden ist.

Die concentrirte Außösung der kohlensauren Magnesia in Salmiak trübt sich an der Luft, und lässt auch beim Aufkochen derselben keine Magnesia niederfallen.

Auf den ersten Blick scheint es seltsam, dass die genannten kohlensauren Erden von ihrer Auflöslichkeit in Salmiak nach
einigen Tagen bedeutend verlieren; dieses liesse sich aber zum
Theil wohl dadurch erklären, dass sie in der Ruhe eine grössere Cohäsion annehmen, oder sich mehr dem krystallisirten Zustande nähern, wodurch dann die Auflöslichkeit derselben allerdings vermindert werden könnte.

Schluss

Aus den angeführten Versuchen ergieht sich:

1) Dass die Auflöslichkeit eines erdigen kohlensauren Niederschlages in Salmiak nicht auf eine entschiedene Weise dazu berechtigt, denselben für Magnesia zu halten.

- 2) Dass der frisch niedergeschlagene kohlensaure Kalk, wie der Doppelspath und der Marmor sich in Salmiak auflösen.
- 3) Dass der frisch gefällte kohlensaure Baryt, so wie and der Witherit und der kohlensaure Strontian von Salmiak aufe gelöst werden.
- 4) Dass die Auflöslichkeit der genannten kohlensauren Erden in Salmiak durch die Zersetzung derselben entsteht, inder sich kohlensaures Ammoniak und salzsaure Erden bilden.

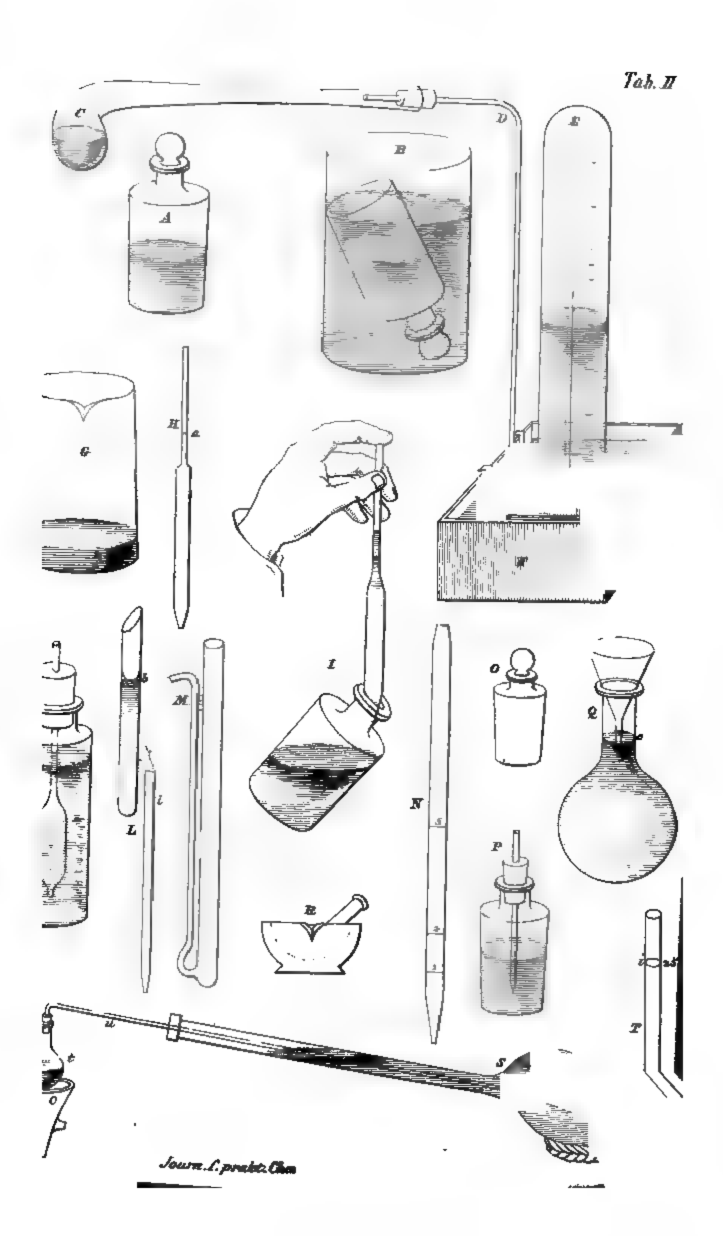
5) Bibliographischer Anzeiger.

Du Menil. Handbuch der Reagentien – und Zerlegungslehre oder chemisch analytische Studien, nach einem neuen erprohten Plane, vornämlich zum Selbstunterrichte, bündig und
mit sorgfältiger Benutzuug älterer und jüngster analytischer
Schriften, wie auch eigner Erfahrung, für Freunde der praktischen Chemie, als Pharmaceuten, Aerzte, Mineralogen, Fabricanten und Landwirthe. Mit einem, dreifachen Register bearbeitet. 1s Heft. gr. 8. (S. 1 — 128) Lemgo, Meyer. Soll in
Heften von 6 — 8 Bogen à 9 — 12 Gr. erscheinen.

Juch. Anleitung zur Ausführung qualitativer chemischanalytischer Untersuchungen anorganischer Körper. Für Studirende der Medicio, Pharmacle und Chemie. Nach Heinr. Rose's Handbuch, in Tabellenform ausgeführt, und mit der nothwendigen Erläuterung versehen. 2te unveränderte Auflage. gr. 8.
(IV, S. 5 — 40 1 Tab. in Bogenformat und lith. Tafel in Querfolio) Augsburg, v. Jänlsch und Stage'sche Buchhandlung.
Geh. 18 Gr. (Scheint nur ein neuer Titel zu sein.)

Leuchs, J. C. Der Stärkmeblfabricant, oder vollständige Anweisung zur Bereitung des Stärkmehls und des Haarpuders aus Getreide, Kartoffeln und andern Pflanzenkörpern, mit Angabe der nöthigen Vorrichtungen. Nürnberg, C. Leuchs et Comp. 1 Steindrucktafel und 8 Holzschnitte.

Buchner (Dr. J. Andreas, Königl. Bath und Professor der Medicin). Grundriss der Chemie. 3r Band (Bog. 49 --- Ende). Mit einer Kupfertafel in 4. Nürnberg bei Schrag.





Organische Chemie.

Die neuesten Forschungen über den Alkohol und verwundte Verbindungen, zusammengestellt

VOD

G. W. SCHARLAU.

Für die Leser dieses Journals wird es vielleicht von Interesse sein, wenn wir ihnen die Leistungen der Chemiker des In - und Auslandes im Gebiete der organischen Chemie, in neuester Zeit, im Zusammenhange darstellen. Vieles steht in den verschiedenen englischen, französischen und deutschen Zeitschriften so vereinzelt, dass es wirklich nöthig ist, einen Ueberblick des Ganzen zu geben. Wollen wir mit den wichtigeren Stoffen, deren Entdeckung und Untersuchung besonders von grossem Interesse für die organische Chemie ist, und die vielleicht allein im Stande sind, einen Leitsaden für die Bildung eines Systems zu geben, beginnen, so finden wir zuerst die Kohlenwasserstoffverbindungen, die uns als Stärkmehl, Gummi, Zucker, Alkohol, Aether, Aldehyd a. s. w. von grosser Wichtigkeit durch die Untersuchungen ausgezeichneter Männer geworden sind. Diese Untersuchungen haben uns gelehrt, dass alle diese genannten Stoffe Verbindungen eines zusammengesetzten Radicals, aus Kohlenstoff und Wasserstoff bestehend, sind; sie haben uns ferner gezeigt, dass dieses Radical im Stande ist, sich mit Sauerstoff, mit Hydratwasser, mit den Salzbildern, Chlor, Brom, Jod, Fluor und Cyan, ihren Wasserstoffsäuren und mit Sauerstoffsäuren zu verbinden.

Mannigfach sind alle diese Verbindungen, nicht allein hinzichtlich ihres Aggregatzustandes, sondern auch in Rücksicht auf ihre chemischen Eigenschaften. Während einige fest und Journ & prakt Chemie, VII. 8.

weit unter dem Siedepuncte des Wassers sich unzersetzt ver, flüchtigend, während einige an der Luft unverändert bleibe sich under Sauerstoff auf und werden zu ganz andern Stoff ein umgewandelt.

Die primäre Erzeugung dieses genannten Radicals, der als solches können wir es mit demselben Rechte betrachten, welchem wir Ammoniak und Cyan als Radicale annehmen, mit sen wir dem Vegetationsprocesse entweder unmittelbar oder mit telbar in so fern zuschreiben, als die Zersetzung pflanzliche oder thierischer Stoffe im Feuer ebenfalls diess Radical liefen So viel ist gewiss, dass Kohlenwasserstoffverbindungen in ihm mannigfachen Verbindungen mit oder ohne Stickstoff, aber fat immer in Verbindung mit Sauerstoff, Product des Thier-und Pflanzenlebens ist.

Diess Radical, gewöhnlich Doppeltkohlenwasserstoff, ölbildendes Gas, oder in neuerer Zeit Aetherin genannt, besteht auf Volumen Kohlenstoff und 8 Volumen Wasserstoff, zu einem Volumen condensirt.

Wir wollen diess Radical mit dem kürzern Namen Aetherin benennen, das Zeichen Ae und die Formel C_4 H_8 dafür auch hier aufstellen.

Gehen wir zuerst zu einer allgemeinen Uebersicht über, so finden wir, dass das Satzmehl oder Amylon der Getreidearten; der Kartoffeln, der Pfeilwurzel nach der Analyse von Berzelius besteht aus:

12 At. Kohlenstoff
$$= C_{12}$$

20 - Wasserstoff $= H_{20}$
10 - Sauerstoff $= O_{10}$ 1000 getrocknet.

Die Zersetzung des Amylons in Zucker, des Zuckers in Alkohol und dieses wieder in Aether, haben uns gelehrt, dass wir berechtigt sind, diesen Stoff zu betrachten, als bestehend aus:

2 At. Ae
$$C_8 H_{16}$$

4 - Kohlensäure = $C_4 + O_8 = 4\ddot{C}$
2 - Wasser = $H_4 O_2$
 $C_{12} H_{20} O_{10}$

Demnach hätten wir also ein saures, kohlensaures Aetherinsalz in der Form eines Vegetationsproducts. Wir finden auch vasser, wie bei Ammoniaksalzen mit Sauerstoffsäuren, und auch in der Folge dasselbe Verhältniss wiedersinden.

Was das Vorkommen des Stärkmehls betrifft, so wissen ir, dass wir es in den Samenkörnern der Cerealien, und zwar sogenannten Eiweisskörper des Embryos, und in einigen urzeiknollen in solcher Menge vorfinden, dass es uns leicht urd, dasselbe aus diesen Stoffen zu bereiten. Raspail bewäftigte sich mit der mikroskopischen Betrachtung der Stärkblikörner, und nach seinen Untersuchungen bestehen sie aus er in Wasser unlöslichen Hülle, und einem von dieser eingebliossenen, in Wasser löslichen Masse.

Fritzsche*) hat diese Untersuchungen wiederholt, aber nz andere Resultate wie Raspail erhalten. Wir wollen hier gedrängten Auszuge Fritzsche's Untersuchungen mittheilen.

Amylonkörner bestehen nicht aus einer Hülle und einem in Vasser löslichen Körper, sondern sie werden aus einem Kerne und darüber angelegten concentrischen Schichten gebildet. Beim Zerbrechen zeigt jedes Korn eine homogene Masse. Wird Amylon mit Wasser erhitzt, so dehnt sich der Kern aus, die Schichten platzen, und mit dem Kochen löst sich ein grosser Theil des in den Amylonkörnern enthaltenen Stoffes, in Gestalt sehr zarter Flocken ab. Diese Flocken geben mit Jodine die blaue Farbe. Die Amylonkörner selbst quellen bedeutend auf. Verdünnte Aetzkainlosung und verdünnte Schwefel-, Salz- oder Salpetersäure bewirken schon bei geringer Erwärmung dasselbe, was das heisse Wasser thot. Mit dieser Außsung verbinden sich Jod zu einer blauen, und Brom zu einer orangegelben chemischen Verbindung.

Wenden wir uns jetzt zu den Untersuchungen der französischen Chemiker über die Umwandlungen, welche die Stärke
durch die Einwirkung von verdümiten Säuren erleiden, so finden
wir in den Arbeiten von Persoz und Brot folgende Thatsachen aufgeführt:

500 Gramme Amylon, 120 Gramme Schwefelsäure und 1390 Grm. destilierten Wassers wurden so mit einauder verbunden, dass die verdünnte Säure zuerst bis zum Sieden erhitzt, und dann das mit Wasser angerührte Amylon zugesetzt wurde. Die Mischung wurde bis zu 850 Cels. erwärmt und in drei Theile getheelt. Dann die Menge A bis 900, die Menge R bis 950 und die Menge C bis 1000 erwärmt. Alle drei Mengen wurden

^{*)} Poggendorff's Annalen. XXXII.

filtrirt und nach Biot's Angabe dem polarisirten Lichte unterworfen. Sie zeigten, dass das Amylon noch unveränden
sei, und auch der Zusatz von Weingeist schied es pulverförmig
aus. Die Menge C worde darauf zwei Stunden lang gekocht,
und es zeigte sich, dass der grösste Theil des Amylons in Zukker umgewandelt war. Wurde Amylon mit Schwefelsäure und
Wasser in dem genannten Verhültnisse gemengt und erwärmt,
so waren die Veränderungen bei verschiedenen Temperaturet
wie folgt:

Bei 55º Cels. unvollständiges Platzen einiger Körner, ein grosser Theil derselben unverändert.

Bei 75° Cels. die meisten Körner geplatzt, die Flüssigkeit gestand nach dem Erkalten zu einer Gallerte.

Bei 90° Cels. blieb die Flüssigkeit auch nach dem Erkalten flüssig, alle Körner waren vollständig geplatzt.

Bei 100° Cels, zerfiel die Flüssigkeit in zwei Theile, von welcher der eine durchs Filtrum ging und klar war, während der andere die aufgequollenen Körner enthielt.

Die filtrirte Fiüssigkeit kann man durch Vermischung alt Alkohol von der Säure befreien, und erhält dann eine weisse, gallertartige Masse, welche durch öfteres Auswaschen mit Alkohol zu einem felnen Pulver umgewandelt wird, und durch Trocknen zu durchscheinenden Platten erhärtet. Diese Substanz löst sich leicht in Wasser auf und hat die von Biot entdeckte Eigenschaft, im polarisirten Lichtstrahl die Drehung nach rechts zu zeigen, im hohen Grade. Diese Eigenschaft, die Polarisationsebenen der Lichtstrahlen so stark nach der Bechten abzuleiten, bewog die Chemiker, den Stoff Dextriu zu nennen.

Wasser von allen Temperaturen lüsen es auf, Jodine firkt es nicht mehr blau, sondern weinroth, es reagirt weder sauer noch alkalisch und wird durch basisch-essigsaures Bleioxyd gefällt. Jetzt schon ist das Dextrin im Stande, in die geistige Gahrung, und durch Erhitzen mit Säuren in Stärkezucker überzugeben, schon 10 Minuten der Siedehitze vollenden die Zuckerbildung. Ueberlässt man die wässerige Lösung des Dextrins sich selbst, so scheidet sich ein pulveriger Bodensatz aus, der dem Amidin De Saussure's identisch zu sein scheint.

Arabischer Gummi besieht nach der Analyse von Berze-

 C_{12} H_{23} O_{11} , C_{12} H_{23} O_{11} , C_{12} H_{23} O_{11} , C_{12} H_{23} H_{24} H_{25} H_{25}

- Wasser

- H₆ O₃
C₁₃ H₂₃ O₁₁.

Wird Gummi mit Wasser und Schwefelsäure auf dieselbe Weise behaudelt wie das Amylon, so findet die Umwandlung in Stärkezucker ebenfalls Statt.

Nachdem wir nun so die Zusammensetzung des Gummi's und des Amylons kennen gelernt haben, und die Bedingungen, unter denen beide Körper in Zucker umgewandelt werden, finden wir, dass die Zusammensetzung des Stärkezuckers $= C_{12} H_{24} O_{12}$ sei, und dass dieselbe anzusehen sei, als bestehend aus:

2 At. Aetherin — C_8 H_{16} 4 - Kohlensäure — C_4 O_8 4 - Wasser H_8 O_4 C_{12} H_{24} O_{12} .

Wir sehen aus dieser Zusammenstellung, dass wir nur eine Verschiedenheit des chemisch gebundenen Wassergehalts haben, und dass es daher nur einer Anregung und Befähigung der organischen Masse zur Aufnahme chemisch-gebundener Wasserbedurfte.

Diese Befähigung erlangt das Amylon aber nicht allein durch die Behandlung mit mineralischen und vegetabilischen Säuren, sondere auch durch den Vegetationsact.

Payen und Persoz haben auch über diesen Punet Untersuchungen angestellt, und haben gefunden, dass durch den Keimungsact ein eigner Stoff in den amylonbaltigen Körpern gebildet werde, der im Stande ist, das Amylon in Gummi und dann in Zucker umzuwandeln. Diesen Stoff nennen sie Diastase; er ist nicht allein im Stande, diejenige Monge des Amylons umzuwandeln, mit der er in den Getreidearten verbunden ist, sondern noch eine weit grössere Monge anderen Amylons. Die Diastase bildet sich nur in dem Maasse, als das Wachsthum fortschreitet, und ist im Stande 2000 Theile Amylon mit Wasser in einigen Minuten in Dextrin zu verwandeln.

Neuere Untersuchungen über den Milchzucker, den man für gährungsunfähig hielt, haben gezeigt, dass durch Kochen mit mineralischen oder organischen Säuren die Umwandlung in

gährungsfähigen Zustand Statt finde. Die Zusammensetzung des Milchzuckers ist $= C_{12} H_{24} O_{12}$; mithin dem Traubenzucker analog. Die Einwirkung der Süuren ruft also hier nur die Fähigkeit hervor, durch Ferment in Alkohol und Kohlensäure zu zerfallen.

Dass die Aufnahme von Wasser bei der Bildung von Stärkezucker wirklich Statt finde, wird durch die Untersuchung von Brunner nachgewiesen; er fand, dass 100 Theile Amylon 107,01 trocknen Zucker lieserten.

Unterwersen wir nun den gährungsfähigen Zucker einer geistigen Gährung, so sinden wir, dass ohne Aufnahme von Sauerstoff, weder aus der Luft, noch aus dem Wasser oder Fermente, derselbe zerfällt in:

Weingeist und Kohlensäure.

4 Atome Kohlenstoff, 12 Atome Wasserstoff und 2 Atome Sauerstoff verbinden sich zum Weingeist, und 4 Atome Kohlensäure entweichen. Wir können diesen Process nur als ein Zerfallen des Bicarbonats des Aetherinbydrats betrachten, und erhalten als Producte:

2 At. des zweiten Aetherinhydrats =
$$2 (C_4 H_8) + (H_4 O_2)$$

4 - Kohlensäure = $C_4 O_8$
 $C_{12} H_{24} O_{10}$.

Die neuern Untersuchungen über den Weingeist haben zu so überraschenden Producten geführt, dass wir es für nöthig halten, dieselben hier anzuführen.

Der Weingeist besteht nach der Analyse von Gay-Lussac und De Saussure aus: $C_4 H_{12} O_2$, und ist zu betrachten als ein zweites Hydrat des Aetherins $= (C_4 H_8) + (H_4 O_2)$.

Behandeln wir den Alkohol mit Schweselsäure, Salpetersäure oder Chlorwasserstoffsäure, so erhalten wir Producte, die vom Alkohol bei weitem verschieden sind, und den Namen der Aetherarten haben. Was nun den einsachen Aether betrifft, so ist dieser die Basis aller zusammengesetzten Aetherarten, und seine Bildung und Zusammensetzung von grossem Interesse.

Mischen wir zweites Aetherinhydrat mit Schwefelsäure und erhitzen das Gemisch, so erhalten wir den Aether, der nach der Analyse von Gay-Lussac und Th. de Saussure besteht aus C_4 H_{10} O, und anzusehen ist als bestehend aus: 1 At. Aetherin und 1 At. Wasser, mithin als erstes Aetherinhydrat.

Lieber diesen wichtigen Proct der Aetherbildung hat bisher die grösste Meinungsverschiedenheit geherrscht, und wenn auch die Zusammensetzung des Aethers selbst keinem Zweifel unterlag, so waren die Ansichten, wie eigentlich die Verbindung des Kohlenwasserstoffs mit dem Sauerstoff und Wasserstoff zu denken sei, verschieden. Ebenso war man über die Art der Verbindung des Alkohols mit der Schwefelsäure nicht einig. Versuchen wir es, die Ansichten über diese Streitfragen nach dem Zeitverhältnisse neben einander zu stellen.

Nach der ältesten Ansicht von Fourcroy und Vauquelin nabm man an, da man wusste, dass Aether weniger Wasser als Alkohol enthielte, dass die Schwefelsäure wegen ihrer grossen Verwandtschaft zum Wasser dem Alkohol Wasser entzöge, man hielt diess Wasser nur für ein mechanisch gebundenes. Allein diese Erklärung konnte nicht genflgen, da einmal der durch Chlorcalcium vom Wasser befreite Alkohol ein Aether wurde, und zweitens die auch schon ziemlich verdunnte Saure immer noch Aether bildete. Es wurde später die Entdeckung der Weinschwefelsäure gemacht, und dieselbe nach den Untersuchungen von Hennell, Serullas und Marchand für eine Verbindung von Aether und Schwefelsäure erklärt, und damit die frühere Ansicht von Dum as und Boullay, die, gestützt auf eine falsche Annahme, die Weinschwefelsäure als eine Verbindung von Unterschwefelsäure mit einer unbekannten organischen Substanz betrachteten, berichtigt.

Nach den Untersuchungen von Serulla's und Marchand besteht die Weinschwefelsäure aus:

1 At. Aetherin
$$\begin{cases} C_4 & H_8 \\ Aether \\ 0 & H_2 \end{cases}$$

$$\begin{cases} C_4 & H_{10} & 0 + 2\tilde{S}, \\ C_4 & H_{10} & 0 + 2\tilde{S}, \end{cases}$$

und die Bildung des Aethers wurde so gedacht, dass die Schwefelsäure dem Alkohol nicht mechanisch, sondern chemisch gebundenes Wasser entziehe, dieses verbinde sich mit der Schwefelsäure, welche dann zugleich sich mit dem an Wassergehalt
geringerem Alkohol verbinde, und so die Weinschwefelsäure
hilde, die dann beim Erhitzen wieder in Aether und Schwefelsäure zerfalle, welche letztere dann von neuem Weinschwefelsäure bilde. Diese Theorie galt mehrere Jahre für die richtige, nur der Punct, dass der weinschwefelsaure Baryt, wel-

cher ohne Zersetzung kein Wasser fahren liess, nach der Amlyse aus:

> C_4 H_8 = Actheria H_4 O_3 = Wasser $2\ddot{S}$ = Schwefelsäure

Ba = Baryumoxyd besteht, liess einen Zweifel über die Frage, ob die Weinschweselsäure in Ihrer Verbindung mit Baliumoxyd auzusehen sei, als bestehend aus wasserleerer Schweselsäure und Alkohol, oder aus Aetheria und wasserhaltiger Säure. Noch blieb der Umstand unerklärt, dass sich bei der siedenden Mischung von Schweselsäure und Alkohol zugleich Weinschweselsäure bilden und zersetzen solle, eben so auch die Thatsachen, dass Weinschweselsäure für sich erhitzt nie Aether, sondern nur Alkohol und Schweselsäure liesere.

Nach unserer Ansicht scheint die letztere Sache einfach darauf zu beruhen, dass, mag nun entweder die Schwefelsäure gleich mit dem Alkohol gemischt werden, die gebildete Weinschwefelsäure beim Sieden nur zu zerfallen braucht in Aether und Säurehydrat, oder mag man zu einer Mischung von Alkohol und Säure, noch stets Alkohol zutröpfeln lassen, die Zersetzung desselben durch die siedende Mischung weit rascher von Statten geht, als man glaubt, weil ja eben das zweite Hydrat der Schwefelsäure, das sich zum dritten Hydrat mit dem Wasser chemisch verbinden will, in eine starke elektrische Spannung versetzt sein muss.

Spätere Untersuchungen von Pelouze *) und Felix d'Arcet baben es wahrscheinlich gemacht, dass auch die Phosphorsäure und Arseniksäure analog auf den Alkohol einwirken, und damit Verbindungen bilden, welche wie die Weinschwefelsäure zusammengesetzt sind.

Schon Boullay der Aeltere hat 1807 diese Behauptung aufgestellt, und Lassaigne dieselbe wiederholt. Pelouze wiederholte die Angaben von Boullay, und erhielt durch Einwirkung der Phosphor – und Arseniksäure auf Alkohol eine nicht unbeträchtliche Menge Aether, durch Sättigung eines Gemisches von Phosphorsäure und Alkohol mit Barytwasser ein

^{*)} Poggendorff's Annales. XXVII.

wird, und von ihm als weinphosphorsaures Barytsalz angesprochen worden ist.

Nach seinen Untersuchungen ist die Einwirkung der Phosphorsaure auf Alkohol, nach dem Grade der Concentration beider Körper, nach den beiderseitigen Mengen, die auf einander einwirken, und nach den Temperaturgraden, bei denen sie auf einander wirken, sehr verschieden. Ist die Dichtigkeit der Säure unter 1,1, so veränderte sie den Alkohol nicht, hingegen wenn sie die Dichtigkeit eines Syrops hat, von der man sie durch Erhitzen in einem Porcellantiegel erhält, und mit dem matten Theil ihres Gewichts Alkohol ins Sieden bringt, so wird viel ölbildendes Gas, süsses Weinöl und Kohle gebildet. Wird Phosphorsäure und Alkohol zu gleichen Theilen gemischt, so erhitzt sich die Flüssigkeit bis 800 C., beim Sieden liefert sie Aether und durch Baryt ein auflösliches Barytsalz, welches man von besonderer Schönheit erhält, wenn man 100 Theile Alkokol von 950, mit 100 Theilen Phosphorsäure von dicker Syrupsconsistenz bis 800 C. erhitzt, mit dem 7fachen Volumen Wasser nach 24 Stunden verdünnt, dann mit Baryumoxyd sättigt, und die Mischung zur Verstüchtigung des Alkohols, bei 700 C. erwärmt, filtrirt. Das Salz erscheint in schönen, sechsseitigen Blättchen, ist weiss, geruchlos, efflorescirt an der Luft nebr langsam, ist unlöslich in Alkohol und Aether. Die Löslichkeit des Salzes in Wasser ist bei 40° C. am grössten, bei niederer oder höherer Temperatur wird die Löslichkeit geringer. Bei der Erhitzung verliert es 30 p. C. seines Krystallwassers, wird aber erst in der Rothglühhitze in Kohlenwasscretoff, Wasser, etwas Alkohol und Aether zersetzt. Rückstand bleibt neutraler phosphorsaurer Baryt und Kohle. Aus der Anwesenheit des neutralen Barytsalzes, und weil nicht Phosphor und Phosphorwasserstoff beim Glüben des Salzes erzeugt wurde, schloss Pelouze, dass der phosphorweinsaure Baryt ein basisches Salz sei. Salpetersäure in der Kälte zersetzt das weinphosphorsaure Barytsalz, indem es sich mit dem Baryumoxyd verbindet und die Säure abscheidet.

Mit Kali erhitzt giebt das trockne Salz keinen Alkohol, wie Wöhler und Liebig beim weinschwefelsauren Salze

fanden, was sie auch zu der Annahme bewog, die Weinschwe- ist felsäure anzusehen, als bestehend aus Alkohol und Schwefelsäure.

100 Theile des krystallisirten Salzes liefern 60,425 eines trocknen Salzes; mit Salpetersäure geglüht bleiben 4,140 phosphorsaurer Baryt zurück, mit Schwefelsäure gefällt wurden 4,308 schwefelsaurer Baryt erhalten. Die Klementaranalyse gab beim wasserfreien Salze:

9,116 Kohle 2,266 Wasserstoff

100,000.

5,766 Sauerstoff

Daraus folgt die Formel 2(BaO) + (P₂ O₅) + (C₄ H₈) + H₄ O₂), demnach wäre die Weinphosphorsäure anzusehen, als bestehend aus Phosphorsäure und Alkohol. Ein gleiches Resultat lieferte ihm das weinphosphorsaure Bleisalz. Isolirt stellt man die Weinphosphorsäure wie die Weinschwefelsäure dar, indem man eine Auslösung des Barytsalzes vorsichtig mit verdünnter Schwefelsäure zersetzt, und die filtrirte Flüssigkeit vorsichtig durch Abdampfen, und später unter der Lustpumpe neben Schwefelsäure vom Wasser befreit. Die Weinphosphotsäure ist von beissendem saurem Geschmack, geruch - und farblos, ölig von Consistenz, röthet Lackmus, löst sich in Wasser, Alkohol und Aether in allen Verhältnissen, wird nur bei 100° C. zersetzt, wenn sie das Maximum der Concentration erreicht hat, und liefert Alkohol, Aether, Weinöl, Kohlenwasserstoff, Kohle und Phosphorsäure. Ein durchaus gleiches Verhalten wurde zwischen Alkohol und Phosphorsäure, und Alkohol mit Paraphosphorsäure beobachtet. Pelouze schliesst daraus, dass die Isomerie durch Verbindung mit Alkohol aufgehoben werde. Nach weiteren Versuchen über die Einwirkung der Phosphorsäure auf den Alkohol in der Kälte, ergab sich, dass die Umwandlung des Alkohols in Weinphosphorsäure eben so gut, wie beim Sieden Statt finde, dass nur ein Viertel der angewandten Säure sich mit Kohlenwasserstoffhydrat verbinde, und dass die Weinphosphorsäure sich nur schwer zersetze.

Aus den erhaltenen Resultaten zieht Pelouze nun folgende Schlüsse:

1) Die Phosphorsäure bildet durch die Einwirkung auf

whol eine neue, der Weinschwefeleäure analoge Verbindung, Weinphosphorsäure, bestehend aus:

1 At. Phosphorsaure

2 - Alkohol,

- 2) Die Welnphosphorsäure bildet mit Oxyden Salze, die zu bechten sind, als anderthalb basisch phosphorsaure Salze, die Alkoin ihrer Verbindung haben, und aus einem Atom des neutraphosphorsauren Salzes und zu ei Atomen Alkohol bestehen.
- 3) Die Theorie der Aetherbildung ist umzuändern: Phoswähre und Schwefelsäure verbinden sich ohne Zersetzung Alkohols mit demselben zu doppeltschwefel- und phosphorsom Alkohol, welcher beim Erhitzen in Aether, Wasser, wefel- und Phosphorsäure zerfällt.

Gegen diese Beobachtungen von Pelouze bemerkte Lieg, dass man, um zu genauen Resultaten zu kommen, das iz nicht getrocknet, sondern krystallisirt zur Analyse nehmen see, weil das getrocknete Salz so bygroskopisch sei, dass eine genaue Analyse nie Statt finden könne. Liebig erte aus 100 Theilen des krystallisirten Salzes:

23,51 Kohlenshure 39,91 Wasser.

Durch Trocknen bei 200° C. verlor das Salz 29,15 p. C. taser, und durch Glähen mit etwas Salpetersäure wurden 63 p. C. phosphorsauren Baryts erhalten. Da nun aber 61,03 phosphorsauren Baryts und nicht 59,24 erhalten wurden, I statt 40 p. C. Wasser, das Krystallwasser mitgerechnet, 42,74 inlien wurden, so folgt daraus, dass die Zusammensetzung des stallisteten weinphosphorsauren Baryts sein muss ==

1 At. phosphorsauren Baryts == 60,685 p. C.

1 - Aether

= 10,124 -

12 - Wasser

100,000.

Ware überdiese die Formel von Pelouze richtig:

 $(P_2 O_5) + 2\dot{B}a + C_4 H_{12} O_2 + 12\dot{H},$ Hürfte das Salz nur 28,5 p. C. Wasser, nicht 30,575 beim

Ist nun die Analyse von Liebig richtig, so ist die Weinosphorsäure eine Verbindung des Aetherinhydrats == Aether
Phosphorsäure.

Jetzt kommen wir zu den Untersuchungen von Magnus #),

welche beabsichtigten, die Streitfragen zu entscheiden: ob Alkohol oder Aether in der Weinschwefelsäure mit Schwefelsig verbunden sei, und ob die Aetherbildung durch einfache Wa serentziehung, oder durch Mitwirkung der Weinschwefelsig entstehe. Magnus überzeugte sich, dass die grösste Men der Weinschwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur gebild werde, wenn man absoluten Alkohol mit dem zweiten Hydra der Schwefelsäure mischt, dass hingegen nie Weinschwefelsäut bei der Behandlung des absoluten Alkohols und Aethers mit wasserleerer Säure gebildet werde, sondern dass eine andere Säure gebil det werde, deren Bereitung und Eigenschaften bald beschriebe werden sollen. Noch ist zu bemerken, dass bei der Einwirken von wasserleerer Schwefelsäure auf Alkohol oder Aether a ben der neuen Säure auch noch wasserhaltige Schwefelsan gebildet wird, und dass sich nur bei höherer Temperatur englischer Schweselsäure und Aether Weinschweselsäure zeugt, denn wird Aether mit englischer Schwefelsäure ki gemischt, so wird zwar eine grosse Menge desselben absobirt, und der Geruch des Aethers verschwindet, jedoch gesetztes Wasser scheidet allen Aether wieder ab, und mi Weinschwefelsäure bleibt keine Spur.

Um zu erfahren, wie viel Weinschwefelsäure bei der Ver mischung von englischer Schwefelsäure mit absolutem Alkoh sich bilde, mischte Magnus beide Körper zu gleichen Thela unter der Glocke der Lustpumpe, verdünnte sie mit Wasser and setzte kohlensauren Baryt hinzu. Die Flüssigkeit 🚃 weinschwefelsaurem Baryt wurde abstltrirt, der Rückstand zur Auslösus des überschüssigen kohlensauren Baryts mit Chlorwasserstoff saure behandelt, nachdem er vorher ausgewaschen, getrocket und gewogen war. Der Rückstand des schwefelsauren Baryt wieder gewogen, zeigte nun an, wie viel Schwefelsäure 🔳 dem Baryt, wie viel mit der Weinschwefelsäure verbunden ward Da nun die Sättigungscapacität der Weinschwefelsäure nur ball so gross ist, als die der Schwefelsäure, weil sie schon mit eint basenähnlichen Körper verbunden ist, und sich bei der Verbi dung mit Baryt nur ein Drittel des angewandten mit der Weise schwefelsäure verbindet, so folgt daraus, das die Hälfte 🍏 angewandten Schwefelsäure in Weinschwefelsäure verwa delt ist. Demnach hat sich nach Magnus's Ansicht

^{*)} Poggendorff's Annales XXVII.

Hälfte der Schwefelsäure, nachdem sie ihren Wasserit an die andere Hälfte abgah, mit Alkohol verbunworaus folgt, dass die Schwefelsäure, die neben der
nschwefelsäure besteht, 2 Atome Wasser enthalten muss.
h dieser Ansicht wäre daher das Resultat der Verbindung
Alkohol und zweitem Schwefelsäurehydrat von 1,83 spec.

 $_{\rm e}=2\ddot{\rm s}+({
m C_4~H_8}+2\dot{
m H})$ Weinschwefelsäure

= 2(S + 2H) wasserhaltige Schwefelsäure.

Magnus schliesst ferner daraus, dass, wenn die Weinvefelsäure aus Alkohol und wasserleerer Säure bestehe, sie
t bei der Zersetzung Wasser genug vom Alkohol erhalte,
in Aether und wasserhaltige Säure zu zerfalten, und hieraus
hte zu erklären sein, warum eine erhitzte Weinschwefelnie den Aether unzersetzt fahren lasse.

Wasserentziehung des Alkohols durch wasserleere Schwebure, Phosphor – und Arseniksäure, selbst durch Fluorboron, ing bei gewöhnlicher Temperatur nie; die Verwandtschaft Aetherins zum Hydratwasser scheint also grösser zu sein, zu den eben genannten Stoffen, und nur eine höhere Tematur, doch nur im gewissen Grade hebt diese auf, bildet ein res erstes Aetherinhydrat, welches sich aber wieder bei mehr eigerter Temperatur zersetzt. Für sich bei 200° C. allein mit Chlorcalcium erhitzt, bleibt der Alkohol stets Alkohol, eine Spur von Aetherbildung.

Um nun die Einwirkung der wasserleeren Schwefelsanre Alkohol zu erfabren, wurde dieselbe in absoluten Alkohol sitet; es entstand eine erhöhte Temperatur, schwellichte Säure der Geruch nach Weinöl. Wurde die Mischung von Anan gut erkaltet, so geschah diese Zersetzung nicht, und bildete sich eine gelbliche, ölige Flüssigkeit. Mischt man it die Flüssigkeit mit Wasser, und setzt kohlensauren Baryt 📭, so erhält man neben schwefelsauren Baryt ein auflösli-Barytsalz, welches sich sehr leicht zersetzt. Diess Salz erscheidet sich vom weinschweselsauren Baryt durch seine Muloslichkeit in Alkohol, Unkrystallisirbarkeit, und dadurch, 🌞 es beim Zersetzen in höherer Temperatur kein Weinöl, ern Schwefelsäure und ein Empyreuma bildet. Das gete Salz binterliess 61,333 p. C. schwefelsauren Baryt; mit etersäure gekocht lieferte es die doppelte Menge schwefel-

saurem Baryt, durch die Zersetzung mit ohlorwasserste saurem Baryt, woraus folgt, dass, wenn man das neue Safür sich glüht, man eine gleiche Menge freier Schwefelsaur wie im schwefelsauren Baryt zurückbleibt, verjagt, und das also diese Säure, wie die Weinschwefelsäure, doppelt so vir Schwefelsäure enthält, als zur Sättigung des Baryts nötbig in Da bei der Vermischung des Alkohols mit der Säure nur die neue Verbindung neben freier Schwefelsäure erzeugt wird, in muss die Kohlenwasserstoffverbindung dieselbe sein, wie im Alkohol, und demnach der Analyse gemäss das Salz bestehen aus

Schwefelsäure		42,162	p. C.
Baryt		40,252	-
Kohlenstoff (41	11,439	-
Wasserstoff .		1,869	-
Wasser .		5,391	-
		101,102	-

Hieraus folgt die Formel:

$$2S + Ba + C_4 H_8 + H_-$$

Hiernach betrachtete Magnus die Säure bestebend at wasserfreier Schwefelsnure und Aether *).

Da sich bei der Bildung dieser Säure ebenfalls ein The der angewandten Säure mit dem Wasser des zersetzten Alkohols verbindet, so hat Magnus diess untersucht und gefunde das sich ein Säurehydrat bilde = S + 1½ H, während to der Weinschwefelsäure S + 2H gebildet wird.

Leitete Magnus wasserleere Schwefelsaure in Aether, a bildete sich ebenfalls die gelbe Flüssigkeit wie beim Alk hol Sie mischt sich mit dem Aether, dieser wird jedoch durch Zosatz von Wasser, nebst schwefelsaurehaltigem Weinöl abge schieden. Mit Buryt entsteht ebenfalls ein auflösliches Baryfsalz, dem vorigen ganz gleich. Die Bildung der neuen Samtst aus dem Aether nur durch die gleichzeitige Bildung de Weinöls zu erklären, denn ein Theil Aether muss zersetzt wet den, und sein Wasser abgeben, um die Hälfte der wasserlet ren Säure zu sättigen. Das erhaltene Barytsalz zersetzt sie bei erhöhter Temperatur augenblicklich, und sondert schwefel sauren Baryt ab; kocht man die von der Basis getrennte Sätte, und sätugt sie wieder mit Baryt, so erhält man ein Satvon ganz andern Eigenschaften, welches sich weder wie weiten ganz andern Eigenschaften, welches sich weder wie weiten.

^{*)} Poggendorff's Annalen. XXVII.

vefelsaurer Baryt, noch wie die erstere Saure verhält. Das

Sehwefelsäur	9		41,558
Baryt .			89,677
Kohlenstoff			12,880
Wasserstoff,		٠.	2,097
Wasser			4,743
			100,904.

Die Formel demnach $2\ddot{S} + \dot{B}a + C_4 H_8 + \dot{H}$,

Da nun die Bestandtheile beider Säuren gleich, ibre Eischaften aber verschieden sind, so müssen wir sie als isorisch betrachten.

Die Schlüsse, die Magnus aus seinen Resultaten zieht,

Es giebt vier Verbindungen des Aetherins mit Schwe-

- a) Weinschwefelsäure, Aethionsäure \Longrightarrow (C₄ H₈ + 2H) \$\$ + Aq.
- b) Eine Säure, die durch Kinwirkung von wasserleerer bwefelsäure auf absoluten Alkohol oder Aether erhaken wird Aethionsäure $= (C_4 H_8 + H) + 2S$.
- c) Eine durch die Veränderung der Aethionsäure entödene, mit derselben isomere = Isäthionsäure (C₄ S₄ + H)

 25.
 - d) Schweres Weinöl = $(C_4 8_8 + \frac{1}{2}H) + 2S$.

Fassen wir diese Ausichten von Magnus zusammen, so en wir drei Hydratstufen eines Bisulphats der problematischen e., Aetherin $= C_4 H_8$. Nach seiner Ansicht könnte man die nahme, dass sich das Aetherin wie Ammoniak mit Säuren binde, nicht rechtfertigen, und dass man annohmen müsse,

Aetherin mit Wasser, also nicht mehr Aether, verhinde mit Säuren, und dass die verschiedenen Verbindungen des herins mit Wasser eich zu einander verhielten, wie die dationsstufen eines Metalles zu einander. Wollten wir insen diese Gründe kritisch betrachten, so möchte sich gegen Hauptgrund: dass man die Verbindung des Aetherins mit re, wegen ihres Wassergehaltes, nicht als solche betrachkönne, sondern nur des Aetherinbydrats, und dass die

Analogie mit den Ammeniaksalzen fortfalle, das einwenden la sen, dass die Ammeniaksalze eines bestimmten Autheils Was ser zu ihrer Constituirung bedürfen, und dass diess ehenfal nur mit der Zersetzung des Salzes verloren gehen könne.

Die Untersuchungen über den Aether und seine Verbisdungen, wurden von Liebig fortgesetzt, und die Resultsseiner Arbeiten haben ihn zu dem Schlusse geführt: Aether is das Oxyd eines Radicals \Longrightarrow C_4 H_{10} .

Die Analyse des weinphosphorsauren Baryts und der Uni stand, dass er beim Trocknen ohne Zersetzung 30,575 p. 4 Krystaliwasser = 13 Atomen verliert, sollen als Beweis go ten, dass man den mit Phosphorsäure vorhundenen Aether 🦸 ein Oxyd des Radicals C4 H10 betrachten könne, also = C H₁₀ O, und dass dieselbe durch Trocknen mit dem Krystallwasser des Salzes das Atom Hydratwasser verliere, welchs nötbig ist, um die Phosphorweinsäure zu bilden, welche 🛍 bestehend aus Alkohol und Phosphorsaure gedacht werden kan Von den 13 Atomen Wasser, die der phosphorweinsaure Bary verliert, gehören demnach 13 Atome dem Krystallwasser un 1 Atom der isolitten Säure noch an. Berzelius Ansicht über die rationellen Formeln der Kohlenwasserstoffverbindungen, me welcher er den Aether betrachtet, als bestehend aus einem Oxyle des Radicals C. H.o, mithin aus C. H.o O, regte die Aufmerksand keit von Liebig an und führte ihn zu neuen Untersnehunge Es handelte sich um die Frage: sind der Alkohol, Aether und sein Verbindungen nach der Dumas'schen und Boullay'schen Ansicht zu betrachten als Hydrate des Radicals Aetherin C. H. und als seine Salze, oder sind sie nach Berzelius zu be trachten: als Oxyde, Oxydhydrate and Oxydhydratsalze end Radicals Aethyl == C4 H10. Für die procentisch - elementari Analyse ist diese Ansichtverschiedenheit ganz gleich, nur 🌃 die Erklärungsweise mancher chemischen Processe ist die Sol che von Wichtigkeit. Stellen wir nun die Formeln von Du mas und Berzellus einander gegenüber, so finden wir foll gende:

Dumas and Boultay.

Aetherinhydrat \Rightarrow Aether \Rightarrow C₄ H₈ \Rightarrow H₂ O

Bibydrat des Aetherins \Rightarrow Alkohol \Rightarrow C₄ H₈ \Rightarrow H₄ O₂

Resignances Aetherinbydrat = Essig äther = $(C_4 H_8 + H_2 0) + \tilde{A}$ Chlorwasserstoffsaures Aetherin oder leichter Salzäther = C_4 $H_8 + Cl_2 H_2$.

Berzellus.

Aethyloxyd = Aether = $C_4 H_{10} + 0$ Aethyloxydhydrat = Alkohol = $C_4 H_{10} O + H_2 O$ Aethyloxyd Acetat = $(C_4 H_{10} O) + \bar{A}$ Aethylchlorür $C_4 H_{10} + Cl_2$.

Liebig führt als direct scheinenden Beweis gegen die Bichtigkeit der Ansicht von Berzelius die Zersetzung des Oxaläthers durch Ammoniak, und die Zusammensetzung des dabei gebildeten weissen Körpers an.

Oxaläther besteht nach Dumas's und Boullay's Ansicht nas erstem Aetherinhydrat $= C_4 H_8 + H_2 O$ nit wasserleerer Oxalsäure $= C_2 O_3$ $C_6 H_{10} O_4$.

Wird Ammoniak mit dem Oxaläther zusammengebracht, so verbindet eich die Hälfte seines Aetherins mit dem ganzen Hydratwasser des Actherinhydrats zu Alkohol, wahrend die audere Hälfte des Aetherms sich mit der Kleesaure und einem halben Atom Ammoniak vereinigen. Dumas nennt diese Körper oxalweinsaures Ammoniak. Hier ist also die Vereinigung von Aetherin mit Oxalsaure. Einen zweiten Beweis für die Richtigkeit der Ansicht von Dumas haben wir in den Verbindungen, die durch Platinchlorid und Alkohol entstehen, und die enzusehen sind als eine Verbindung von ölbildendem Gase mit Platin - und Kaliumchlorid. Weder die eine noch die andere Thatsache lässt sich nach der Ansicht von Berzelius genügend erklären, und noch weniger die Bildung der Weinschwefelsäure durch Verbindung von Schwefelsäure mit ölbildendem Base. Diese mit der Berzelius'schen Ansicht im Gegensatz stehenden Thatsachen bewogen nun eben Liebig, dieselben zu prüfen, und es erwuchsen aus dieser Prüfung Resultate, die die Ansicht von Berzelius über das Aethyl völlig rechtfertigen sollten.

Was zuerst die von Hennel beobachtete Erzeugung von Weinschwefelsäure aus ölbildendem Gase, mittelst Schwefelsäure und Alkohol bereitet, betrifft, so hat die Erfahrung bis jetzt Journ. f prakt. Chemie VII. 6.

gezeigt, dass man es trotz aller angewandten Reinigungsmethoden mittelst caustischem Kali und Schwefelsäure nie ganz frei von Aether und Alkoholdampf hat darstellen können. Liebig, der das Gas möglichst reinigte, brachte 80 — 120 Vol. Gas mit 5 Vol. weisser englischer Schwefelsäure in Berührung und fand, dass die Absorption nur 1,4 Vol. auf 1 Vol. Säure betrage, mithin die Angabe Faraday's, mit einem Volumen Säure 80 — 86 Vol. Gas verbunden zu haben, ihre Erklärung darin findet, dass das Gas mit Aether und Alkoholdampf, der begierig von der Säure absorbirt wird, verunreinigt war. Hieraus folgt der Schluss, dass zwischen ölbildendem Gase und Schwefelsäure eine Verwandtschaft nicht bestehe.

Was zweitens die Platin – und Kaliumchloridverbindungen betrifft, die mit Weingeist erzeugt werden, so lässt sich sur die Doppelverbindung aus Kaliumplatinchlorid vollkommen rein darstellen. Zeise lieferte die Analyse:

```
$ At. Platin = 53,157203 p. C.

4 - Chlor = 19,079542 -

1 - Kalium = 9,539778 -

2 - Chlor = 10,558424 -

4 - Kohlenstoff = 6,589242 -

8 - Wasserstoff = 1,075816 -

100,000000.
```

Demnach also eine Verbindung von Platinkaliumehlorid nit Aetherin. Diess Salz müsste im trocknen Zustande erhitzt nur Platin, Kalium, Kohlenwasserstoff und Chlorwasserstoff liefern, allein das Experiment des bei 1100 getrockneten Salzes lieferte beim Erhitzen Kohle und ein nach Aether riechendes Wasser. Hieraus folgert Liebig, dass diese Verbindung eine Aethyloxydverbindung sei, und wendet gerade Zeise's Analyse als Beweis an. Zeise erhielt:

Platin .	51,1796	
Chlorkalium	20,059	als mittlere Resultate von
Kohlenstoff	6,6623	mehreren Analysen.
Wasserstoff	1,3146	·

Liebig nimmt hiernach an, dass die Analyse ergab:

	_				
Platin	•	•	•	•	51,1790
Chlor	•	•	•	•	18,8610
Chlork	alium	•	•	•	20,059
Kohlens	stoff	•	•	•	6,623
Wassel	stoff	•	•	•	1,314
					07 5000

97.5366.

Den Verlust von 2½ p.C. bestimmt er als Sauerstoff, der zur Zusammensetzung des Salzes gehören müsse, weil eben bei der Zersetzung Wasser gebildet werde. Diess führt ihn nun zu dem Schluss, diese Verbindung zu betrachten als bestehend aus:

Was nun endlich drittens die Zersetzung des Oxaläthers durch Ammoniak betrifft, so hat die Analyse nachgewiesen, dass das weinoxalsaure Ammoniak dem Oxamid völlig gleich zusammengesetzt ist, und dass dasselbe Resultat erhalten werde, wenn man Oxaläther mit Aetzammoniakflüssigkeit mischt. Das Oxamid und das weinoxalsaure Ammoniak sind als vollkommen identisch zu betrachten, beide sind in siedendem Wasser, Weingeist und Aether wenig löslich, in der Wärme sublimiren beide ohne Rüskstand, und erhitzt werden beide zerlegt und entwickeln Cyangas. Analysirt liefern beide 2 Vol. Kohlensäure und 1 Vol. Stickstoff. Mit Alkalien erhitzt geben beide Kleesäure und Ammoniak, ohne Aether und Weingeist; Schwefelsäure zerlegt es in Ammoniak, Kohlensäure und Kohlenoxyd. 100 Theile bestehen aus:

Gefund	B	erechnet.			
Stickstoff	31,5811 -	2	At.		81,9084
Kohlenstoff	27,2727 -	- 2	-	-	27,5547
Wasserstoff	4,6169 .	- 4	-	-	4,4989
Sauerstoff	86,5292 -	- 9	-	-	36,0451
	100,0000				99,0064.

Die Bildung des Oxamids erklärt sich also hiernach folgendermassen:

Die Zersetzung den Oxaläthers mittelst Ammoniak ist auf die Weise erklärlich, dass sich ein Atom Sauerstoff der Kleesaure $= C_2 O_3$, mit 2 At. Wasserstoff des Ammoniaks $= H_6 Az_3$ verbinden; das gebildete Wasser $= H_2 O$ verbindet sich mit dem Aethyloxyde des Oxaläthers zu Weingeist $= C_6 H_8 O + H_2 O$. Zurück bleibt C_2 und C_3 von der Oxalsäure, $C_3 + H_4 + Az_2 + C_3$.

Die Eigenschaft des Alkohols, die der Aether nicht besitzt, von Chloriden, wie Chlorphosphor und Chlorarsenik, zerlegt zu werden, gilt Liebig, wegen der grossen Kraft dieser Chloride, mit der sie Wasser zerlegen, für einen unwiderleglichen Beweis:

- 1) Dass Dumas's und Boullay's Ansicht über die Constitution des Aethers aus Aetherin und Wasser durch keine Thatsache belegt sei, und dass sie der Erfahrung nicht entspreche
- 2) Dass die einzige folgerechte Ansicht, der keine Thatsache widerspreche, und welche alle Erscheinungen, die beseinen Verbindungen beobachtet werden, befriedigend erklärt,
 die von Berzelius aufgestellte sei, wonach der Aether all
 Aethyloxyd anzusehen sei.

Lie big both ferner, durch Einwirkung von Kalium auf Chlorwasserstoffather \Longrightarrow C₄ H₁₀ + Cl₂, das Chlor zu entfernen, und vielleicht das Aethyl darzustellen.

Beweise für die Ansicht, dass Alkehol ein Hydrat der Aethyloxyds sei, und nicht eines besondern Radicals, will Liebig 1) aus der Eigenschaft des Aetherdampfs, sieh mit gleicher Raumtheilen Wasserdampf ohne Verdichtung zu vereinigen, und damit Wasserdampf zu bilden, herleiten. Die Verwandtschaft des Hydratwassers ist indessen so gering, dass schon eine se schwache Säure, wie die Essigshure, im Stande ist, dasselbe zu entfernen, und die Stelle desselben einzunchmen.

- 2) Die Eigenschaft der Weinphosphorsäure, die als eine Verbindung von Alkohol mit Säure zu betrachten ist, in der Verbindung mit Baryt bei 100° ausser dem Krystallwasser noch ein Atom Wasser zu verlieren, und selbiges wieder aufzunehmen, spricht ebenfalls dafür.
- 3) Die Bildung von Benzoeäther $= C_4 H_{10} O + C_{14} H_{10} O_3$ aus Chlorbenzoyl $= C_{14} H_{10} O_2 + Cl_2$ und absolutem Alkohol $= C_4 H_{12} O_2$, ist als eine einfache Wasserzersetzung zu

betrachten, indem sich Chlor des Chlorbenzoyls mit ? At. Wasserstoff des Hydratwassers vom Aethyloxyde — Aether verbindet, und das Atom Sauerstoff sich mit dem Benzoyl zur Benzoesäure umwandelt, die dann mit dem gebildeten Aether als benzoesaures Aethyloxyd oder Benzoesather erscheint. Bei der Bildung von Aether mittelst Fluorbaron oder Chlorzinn findet ganz dasselbe Statt, nun findet keine Verhindung der Horaxsäure oder des Zinnoxyds mit dem gehildeten Aether Statt.

Ueber die Bildung von Magnus's Aetherschwefelsäure bemerkt Liebig, dass sie auf einer blossen Wasserentziehung beruhe.

Nach affen diesen Brörterungen hleit sich Liebig beirechtigt, den Alkohol als Hydrat des Aethyloxydes anzuschen.
Rationelle Formein für die Kohlenwasserstoffverbindungen entwickelt derselbe nun, indem er das hypothetische Radical C.
H.O. Aethyl nennt, und defür das Zeichen E setzt:

 $E = Aethyl - C_4 H_{10}$

E + 0 = Aethyloxyd, Aether $\Rightarrow C_4 \cdot H_{10} + 0$

E + O₂ = Holzgeist

EO + H = Aethyloxydhydrat = Alkohol

E + Cl2 = Aethylchlorür oder Chlorwasserstoffither

E + Br₂ = Aethylbromar

EO + Õ = Aetbyloxalat = Oxaläther

EO + Be3 = Acthylbenzoat = Benzoeäther

EO + N = Acthylnitrat = Salpeterather

EO + A = Aethylapetat = Essignther

3(E0) + A = Acetal.

(BO + H) + 28 = Weinschwefelsäure

EO + 25 = Aetherschwefelsäure

EU + 2(Cl2 PI) - Weinchlorplatinsäure

 $(EO + A) + Ca Cl_2 = Verbindung von Chlorcalcium mit Essignither$

 $3(E Cl_2) + 2(C_3 Cl_5) = Verbindung im rohen schweren Salzather$

2(EO + H) + 4C = Rohrzucker

3(EO + 4H) + 4C = Traubenzucker.

Liebig analysiste den Rohrzucker im krystallisisten Zustande und erhielt:

Liebig	Berzelius	Gay-Lussao	Prout
C = 42,301	41,98	42,47	42,86
H = 6,454	7,05	6,90	6,35
0 = 51,501.	51,31.	50,63.	50,60.

Es besteht demoach der Zucker aus:

19 At. Kohlenstoff = 42,58 p. P.

23 - Wasserstoff == 6,37 -

11 - Saveratoff = 51,05 - 100,00 -

und nicht, wie Dumas angiebt, aus C₈ H₁₀ O₅, die Formel für denselben also 3 At. EO + H und 4 At. C, das eine Atom Wasser ist Krystallwasser, und wird durch Verbindung mit Bleioxyd abgeschieden. Nach dieser Ansicht bildet Zucker durch Gährung, indem er ein Atom Wasser noch aufnimmt mit Kohlensäure fahren lässt, Alkohol.

Tranbenzucker berechnet Liebig nach Prout und Sausure's Analyse zu C_{19} H_{29} O_{14} , das Amylon zu C_{12} H_{20} O_{16} den Gummi zu C_{13} H_{32} O_{14} , den Milchzucker zu C_{12} H_{34} O_{17}

Aus allen diesem und aus der Analogie mit dem Hartstoff und dom Asparagin, weven ersterer aus Cyansaure, Ammoniak und Wasser, und letzteres aus Asparagiusäure, Aumoniak und Wasser besteht, schliesst Liebig, weil auch hieraus die Alkasien nicht Ammoniak ausscheiden können, wie bei den gewöhnlichen Ammoniaksalzen, dass man mit demselben Rechte das Amylon, Zucker, Gummi, als Salze und det Aether als ein Oxyd betrachten könne. Das Benzin giebt un übrigens einen Beweis, dass eine Kohlenwasserstoffverbindung durch Aufnahme von Wasserstoff und Sauerstoff einen Körper bilden kann (Benzoyl), der im Stande ist, durch Aufnahme vot Sauerstoff in eine Säure, Benzoesäure, umgewandelt zu werden, und der sich nicht allein mit Wasserstoff (Bittermandelöl), sosdern auch mit Stickstoff verbinden kann. So seben wir etwat Achaliches beim Milchzucker, der dorch Behandlung mit verdünnter Salpetersäure, durch Aufnahme von 3 Atomen Sauerstoff und Verlust von 2 At. Wasser in Schleimsäure umgewate delt wird. Schleimsäure aber verfällt wieder durch Einwirkung der Salpetersäure in Kohlensäure and Kleeskure.

Liebig betrachtet ferner die Oxalsäure bestehend aus Kohlensäure und Kohlenoxyd, letzteres sei die Basis.

Ueber die Aetherbildung stellt Liebig nun folgende Theorie auf:

Aether wird auf die Weise gebildet, dass Alkohol mit solchen Körpern in Berührung kommt, die eine grosse Verwandtschaft zum Wasser haben, als da sind: Schwefelsäure, Phosphorsäure, Fluorboron, Chlorphosphor, Chlorzinn, Chlorarsenik,
und dass diese demselben ein Atom Wasser entziehen. (Diese
Wasserentziehung ist aber so zu verstehen, dass sich der entziehende Körper chemisch mit demselben verbindet, sonst könnte
Chlorcalcium, wegen seiner grossen Nelgung sich mit Wasser
zu vereinigen, auch zur Aetherbildung, benutzt werden.) Allein durch diese Annahme von Liebig ist immer noch nicht
die Mitwirkung der Weinschwefelsäure zur Aetherbildung, und
die Eigenschaft derselben, die Schwefelsäure bei der Aetherbildung, selbst schon bei grosser Verdünnung, immer noch zur
Aethererzeugung zu disponiren, erklärt.

Den Umstand, wesbalb bei der Zersetzung des Alkohols in Aether und Wasser, wo beide doch im Entstehungsmomente in Berührung sind, sich nicht wieder zu Alkohol vereinigen, sondern neben einagder entweichen, erklärt Liebig sehr treffend dadurch, dass er annimmt, dass z. B. an einer Stelle in der Mischung aus Alkohol und Saure, die Bildung von Acther vor sich gehe, diese Stelle ist nun umgeben von Schwefelsäurehydrat, das aus der Zersetzung der Weinschweselsäure entsteht, diess wirkt auf den Aether nicht chemisch ein, siedet erst bei 3160 und giebt erst bei dieser Temperatur Wasser ab, während die Mischung sehon bei einer Temperatur von 1300 zersetzt wird. Wasserdampf entstebt erst dann, wenn der Aetherdampf, der die Temperatur des Siedepunctes der verdünnten Säure hat, durch diese Flüssigkeit in die Höhe steigt. Deshalb ist es nöthig, um viel Aether zu erzeugen, dass das Bieden so stark wie möglich vor sich gehe.

Mitscherlich *) sagt über die Aetherbildung Folgendes: Aether wird durch Zersetzung des Alkohols mittelst verschiedener Säuren gebildet. Nimmt man von 2 Maass Alkoholdampf ein Maass Wasserstoffgas, und ein halb Maass Sauer-

^{*)} Poggendorff's Annalen XXXI.

stoffgas, mithin ein Maass Wasserdampf, so erhält man ein Maass Aetherdampf. Ks geben also 100 Theile Alkohol

90,64 Aether 19,36 Wasser 100,00.

Mitscherlich setzt zu 50 Theilen absoluten Alkohels mit Versicht 100 Theile englischer Schweselsäure und 20 Theile Wasser, erwärmt sie bis 140° und bemerkt den Stand der Flussigkeit. Jetzt lässt er Alkohel zu der siedenden Flüssigkeit in dem Maasse zusliessen, dass der Siedepunct nicht verändert wird. Das Destillat enthält Aether, Alkohel und Wasser und beträgt genau so viel am Gewichte, wie der angewandte Alkohel. Das Destillat besteht aus:

65 Aether 18 Alkohol 17 Wasser.

Nach den Resultaten der Berechnung mussten auf 65 Aether. 15,4 Wasser kommen. Die Aetherbildung findet am reichlichsten bei 140 — 150° Statt, bei 160° findet schon Zersetzung der Schwefelsäure Statt, doch noch bei 200° erscheint Aether.

Da nun bei der Aetherbildung fortwährend Aether mit Wasser übergeht, und die Schweselsäure, wegen ihrer grossen Verwandtschaft zum Wasser, dieses doch wohl eher anziehen würde, als das erst aus dem Alkohol zu bildende, welches durch chemische Verwandtschaft zurückgehalten, und sast bei derselben Temperatur getrennt wird, so entstehen wieder gerechte Zweisel gegen die Theorie der Aetherbildung. Desgleichen entziehen das Kali oder Natron, trotz ihrer grössern Verwandtschaft zum Wasser, dem Alkohol nicht die Elemente despelben.

Desgleichen wird die Theorie der Aetherbildung aus Weinschwefelsaure dadurch umgestossen, dass diese aus Alkohol und Säure nach Liebig's und Wöhler's Analyse bestehen soll, und dass sie für sich destillirt, Alkohol erzeuge; ein Gleiches entsteht, wenn man weinschwefelsaures Kali mit Kalk erbitzt bis 200°.

Mitscherlich folgert nun, dass, da Aether bei 1400 erzeugt werde, durch Zerfallen des Alkohols in Aether und Wasser, Verbindung und Zersetzung zugleich Statt flude und

annt diese: Verbindung und Zersetzung durch Contact. Als Analogou giebt Mitscherlich das Zerfallen des Wasserstoffuperoxyds durch Gold oder Mangansuperoxyd in Wasser und Sauerstoff, ohne dass die Substanzen im geringsten Veränderung srlitten. Ganz ähnlich ist die Umwandlung des Zuckers in Alkohol, dieses in Essig, des Harnstoffs mit Wasser, in Cyanund Ammoniak.

Die Untersuchungen über die Weinschwefelsäure, die betonders mit weinschwefelsaurem Baryt von Liebig, Wühler und Magnus angestellt waren, und die so übereinstimmende Besultate gaben, veranlassten Marchand, die Salze der Weinschwefelsaure zu prüfen, und sonderbarer Weise fand derselbe, dass das weinschwefelsaure Kalksalz zwei Atomo Krystallwasser enthalte. Er hatte das zur Analyse angewandte Kalksalz aur durch Anwendung eines Luftstromes vollstandig getrocknet, mithin die Zersetzung desselben mittelst Warme vermieden. Dasselbe Resultat erhielt er durch Trocknen des gepulverten Salzes unter der Luftpumpe neben Chlorealeium. Das Salzwurde nun unter der Luftpumpe neben Schwefelsäure getrocknet, der Verlust an Wasser betrug dabei 10,914 p. C. Nach der Analogie des Barytsalzes berechnet, erhält man die Formel:

Ca
$$\ddot{S}$$
 = 41,784 p. C.
 \ddot{S} = 24,430 -
C₄ H₈ = 17,337 -
3H = 16,449 -
100,000 -

Der Gewichtsverlust von 10,966 entspricht daher genau.

Atomen Wasser.

Weinschwefelsaurer Kalk geglüht lieferte 41,981, p. C. Ca S, der Berechnung fast gleichkommend.

Weinschwefelsaurer Baryt verlor unter der Lustpumpe 8,209 p. C., welches fast 2 At. = 8,482 p. C. entspricht. Das gegiühte Salz hinterliess 59,958 p. C. schwefelsauren Baryt, wogegen die aufgestellte Formel nur 54,978 p. C. schwefelsauren Baryt angiebt; zieht man von der von Magnus angegebenen Formel aber 2 Atome Wasser ab, so erhält man für den schwefelsauren Baryt 60,067 p. C., wenn man die Berechnung nach der Formel:

Ba $\ddot{s} + \ddot{s} + C_4$ $N_8 + H_2$ O macht.

Wurde weinschweselsaurer Baryt angewandt, der ehne Schweselsäure getrocknet war, so hinterliessen 100 Theile auch dem Glühen 55,103, also eine Menge, die mit den Resultate aller bisherigen Untersuchungen übereinstimmt, mithin den Schlas machen lässt, dass das angewandte Salz noch ein Atom Krystallwasser gebunden hielt. Demnach besteht das weinschweselsaure Baryt und Kalksalz aus:

Ba oder Ca
$$\ddot{S} + \ddot{S} + C_4$$
 H₈ + 3H.

Ganz gleich verhielt sich das Natronsalz. Weinschweftsaures Natron getrocknet und unter die Luftpumpe neben Schwefelsäure gebracht, verlor 10,722 p. C. = 2 At. Wasser = (10,783). Das Salz aufgelöst und krystallisirt lieserte dieselben Krystallformen und beim erneuerten Trocknen dieselben Besultate.

Anders zeigt sich das weinschweselsaure Kali, welches kein aus die oben angesührte Weise entsernbares Wasser hat, mithin ist entweder kein Krystallwasser im Salze, oder die Verwandtschaft der Säure zum Wasser ist zu schwach, um dasselbe dem Kalisalze entziehen zu können. Glühen des Salzes und die Verpussung desselben mit salpetersaurem Kali sührten zu den Resultaten, dass, zugleich mit der Elementaranalyse, dasselbe angesehen werden muss, als bestehend aus:

$$24,590 = 1 \text{ At. } \ddot{S}$$
 $52,620 = 1 - \ddot{K} \ddot{S}$
 $14,429 = 4 - \ddot{C}$
 $3,106 = 10 - \ddot{H}$
 $5,255 = 1 - \ddot{O}$.

Die Formel demnach: $2\ddot{S} + \dot{K} + 4C + 8H + \dot{H}$.

Die Schlüsse hieraus sind:

- 1) Das weinschweselsaure Kali enthält nur ein Atom Wasser, und diess gehört zur Zusammensetzung der Weinschweselsaure, da das Salz kein Krystallwasser enthält.
- 2) Die Weinschwefelsäure verbindet sich zu Salzen, die 2 Atome Krystallwasser enthalten, und auch zu solchen, die kein Krystallwasser enthalten.
- 3) Die Zusammensetzung der Säure ist demnach $2\ddot{s}$ + C_4 H_8 + \dot{H} , also als schwefelsaures Aetherinhydrat, oder auch als E O + $2\ddot{s}$ wasserleere Schwefelsäure und Aether.

od diesen Thatsachen muss die Erzeugung von Alkohol

turch Erhitzen des weinschwefelsauren Kalis mit Kalkhydrat, für dem Hydratwasser des Kalks zugeschrieben werden, was tei wurde, indem sich ein Atom Schwefelsäure des Salzes hit dem Kalke verband, und nun mit dem frei werdenden Aether zu Alkohol umwandelte.

 $(\ddot{K} + 2\ddot{S} + \ddot{H} + C_4 H_8) + \dot{C}_8 \ddot{H} = (\ddot{K} \ddot{S} \dot{C}_8 \ddot{S}) C_4 H_8 + 2\ddot{H}.$

Hieraus folgt ferner noch, dass Alkohol das Hydrat des Aethers sel, und dass wir, wenn wir das im äthionsauren und säthionsauren Baryt gefundene Wasser als zur Säure gehörig etrachten wollen, drei isomerische Verbindungen des Aethers alt der Schwefelsäure besitzen.

Diese Untersuchungen wiederholte Liebig, und fand, dass den weinschwefelsauren Kalk nach Marchand's Anweitung getrocknet, einen Verlust von 11,2 p. C. erlitten habe. Nach dem Glühen blieben 47,32 schwefelsaurer Kalk zurück. Weinschwefelsaures Kall verlor nichts von seinem Gewichte, anthielt also kein Krystallwasser. Er bemerkt ferner, wenn man weinschwefelsaures Kall mit Kalkhydrat bis 2000 crhitze, so arhalte man Alkohol, nehme man aber Aetzkalk, anstatt des Kalkhydrats, so erhalte man eine Flüssigkeit, die mit Wasser gemischt, schweres Weinöl fallen lasse, und wenn man die Erbitzung über 2000 treibe, so schwärze sich die Mischung, und man erhalte neben dem schweren Weinöle, Weingeist und ölbildendes Gas. Weinschwefelsaurer Kalk mit Kalk erhitzt, giebt Alkohol und schweres Weinöl, ist das weinschwefelsaure Salz aber krystallisirt, so entsteht nur Alkohol.

Liebig führt noch an, dass, wenn man bei gelinder Wärme eine Mischung von 5 Theilen krystallisirtem weinschwefelnaurem Kalk mit einem Theile Essigsäure, aus getrocknetem Bleiäcetat und Schwefelsäure bereitet, destillire, so erhält man eine grosse Menge des reinsten Essigäthers, der weder Säure enthält, noch mit dem gleichen Volumen Wasser gemischt, mehr als 1/6 verliert, woraus zu schliessen ist, dass er keine Spur von Weingelst enthält.

Destillirt man 5 Theile welnschwefelsaures Kali mit 5 Theilen Schwefelsäure und einem Theile Wasser, so erhält man vollkommen reinen Aether. Hieraus folgt, dass sich durch die Zersetzung der Weinschwefelsäure in erhöhter Temperatur auf dieselbe Weise, wie bei der gewöhnlichen Bereitungsweise,

Aether bildet. Hennel hat diese Erfahrungen schon la gemacht, und daraus denselben Schluss gezogen.

Phosphorweinsäure mit essigsaurem Kali erhitzt, giebt eb falls Essigäther.

Diess wären nun im Zusammenhange die Thatsachen, sich aus den Untersuchungen über die Einwirkungen der Schler und Phosphorsäure, des Fluorboron, des Chlorarseniks Chlorphosphors auf den Alkohol ergeben haben, und die wendung dieser Resultate auf die Zusammensetzung und dung des Aethers. In einem Zeitpuncte wie dem jetzigen, die organische Chemie in einer mächtigen Crisis begriffen möchte schwer zu entscheiden sein, welche der zusamm gestellten Ansichten die richtige sei, denn kaum hat man Gründe für und wieder die eine oder andere Ansicht erwo und ist zu einem Entschlusse gekommen, so stösst die Ente kung eines neuen Körpers in dieser Reihe, das ganze Gehiüber den Haufen.

Wenden wir uns jetzt zu den Resultaten, die durch Einwirkung der Halogene und der Wasserstoffsäuren dersel auf ölbildendes Gas und seine Hydrate erzeugt werden, so ben wir Producte, die sich als Verbindungen von ölbilden Gase = Aetherin mit Chlor, Brom betrachten lassen, fe Verbindungen, die anzusehen sind als bestehend aus: Aeth mit Chlorwasserstoff, Bromwasserstoff, Jodwasserstoff und Cywasserstoff.

Chloräther = C_4 H_8 + Cl_4

Chlorwasserstoffäther = C_4 H_8 + Cl_2 H_2 , könnte auch gesehen werden als Chloräthyl = C_4 H_{10} + Cl_2

Bromäther $= C_4 H + Br_4$

Bromwasserstoffäther = C_4 H_8 + Br_2 H_2 , könnte betrac werden als Bromäthyl = C_4 H_{10} + Br_2

Jodwasserstoffäther = $C_4 H_8 + J_2 H_2$ oder

 $Jodathyl = C_4 H_{10} + J_2$

Cyanwasserstoffäther = $C_4 H_8 + Cy_2 H_2$ oder

Cyanäthyl = $C_4 H_{10} + Cy_2$.

Chloräther wird erzeugt durch Einwirkung von Chlor einen Ueberschuss ölbildenden Gases. Nach der Analyse

und Regnault besteht derselbe aus gleichen Volleigen Gases und Chlor, wogegen Liebig

sammensetzung desselben aus C₈ H₈ und Cl₁₃ bestehend fand.

5 wig ☼) hat bei der Zersetzung des Aethers durch Zusatz von viel Brom, als in demselben löstich ist, folgende Resultate malten. Er destillirte die zersetzte Flüssigkeit, bei gelinder farme über und behielt im Rückstande

Bromal $= C_4 H_1 O_2 Br_3$ schweren Bromäther $= C_8 H_8 O_8 Br_8$ Bromwasserstoffsaure $= Br_2 H_2$ Bromwasserstoffather $= C_4 H_8 + Br_2 H_3$ Ameisensäure $= C_2 H_2 O_3$.

Wird der Rückstand mit Wasser gemengt, so erhält man ch 24 Stunden schöne Krystalle von Bromalhydrat. Die Analyse sselben lieferte:

Mit wüssrigen Alkalien gekocht, liefern 2 Atome des comalhydrats: Ameisensäure, Bromoform und Wasser. Die preitung des Chlors, Brom- und Jodwasserstoffäthers ist bekannt.

Dumas liess zu 14. Liter Chlorkohlenoxyd 30 Gramme soluten Alkohol treten. Das Gemenge erhitzte sich und hm eine gelbe Farbe an; die Flüssigkeit verdünnte er mit an gleichen Volumen destillirten Wasser, wodurch sie in de schwere, ölartige und in eine leichtere, Salzsäure enthalmet zerfiel. Die rectificirte ölartige Flüssigkeit besass alle igenschaften eines Aethers, allein sie enthielt Chlor, brannte it grüner Flamme und bildete nach seiner Verbrennung mit überauflösung Chlorsither. Die Analyse gab:

Kohlenstoff $34,2 = C_6$ Wasserstoff $5,0 = H_{10}$ Chlor $80,7 = Cl_2$ Sauerstoff $30,1 = O_4$ 100,0

Die Formel ist demnach C_2 O_3 Cl_5 + C_4 H_8 + \dot{H}_2 anzusehen als bestehend: aus Aether und einem Chloride er Oxalsäure. Dumas neunt diese Verbindung Oxychloro-rbonaether und die Säure Oxychlorocarbonsäure. Die Kutste-

^{*)} Poggendorff's Annalen XXXVI.

hung des Aethers erklärt Dumas so, dass, wenn 4 Volumine Gas und Alkohol zusammenkommen, so wird die Hälfte des Wassers vom Alkohol durch 4 Volumina Chlor zersetzt, es entsteht Chlorwasserstoffsäure und der neue Aether, durch Zeicher ausgedrückt.

 $Cl_4 C_2 O_3 = Chiorkohlenoxyd + C_4 H_{13}, O_3 = Alkohel;$ es entsteht: $(Cl_2 H_2) + (Cl_3 C_3 O_3 + C_4 H_8 + H)$, Der Aether ist flüssig, farbios, ohne Reaction auf Lackmus, kocht bei 94° C. und bat ein spec. Gew. == 1,133, die Dichtigkeit des Damps sist == 3,823. Mit warmem Wasser zersetzt er sich und bildet Chlorwasserstoffsäure; durch concentrirte Schwefelsäure wird er aufgelöst und beim Erwärmen in Chlorwasserstoff und brennbares Gas, wahrscheinlich Kohlenoxyd und Kohlenwasserstoff, zerlegt. Mit Ammoniak-Flüssigkeit erhitzt sich der Aether und bildet Chlorammonium und einen neuen Körper, den Dumas Urethan nennt. erhält diesen Körper durch Austrocknen der Flüssigkeit unter der Luftpumpe und Destilliren aus dem Oelbade. Die neue Substanz destillirt über und erstarrt zu weissen Blättern. Sollte das Urethan Chlorreaction zelgen, so wird die Destillation wiederholt. Trocken ist das Urethan welss, unter 1000 C. schmelzbar, bei 108 unverändert flüchtig, feucht zerfällt es in der Hitze und blidet viel Ammoniak. Wasser und Alkohol lösen 😅 gut auf und bilden nach dem Verdunsten schöne Krystalle. Die Analyse gab:

> Kohlenstoff $40.8 \implies C_3$ Wasserstoff $7.9 \implies H_7$ Stickstoff $15.7 \implies N$ Sauerstoff $35.8 \implies O_2$

und ist anzusehen, als bestehend aus: Kohlenwasserstoff, Ammeniak und Kohlensäure $= C_3 O_4 + C_4 H_8 + N_2 H_8$, oder alein Doppelsalz, bestehend aus kohlensaurem Ammoniak und kohlensaurem Aetherin. Dumas nannte diesen Stoff Urethan weil man ihn auch bestehend ansehen kann aus: Kohlensäure-Aether und Harustoff. Die Dichtigkeit des Urethandampfs betrog 3,14.

Bei der erneuerten Untersuchung des Oxaläthers fand J. Dumas die Zusammensetzung ganz so, wie sie früher an-

gegeben war = C₂ O₃ + C₄ H₈ + H. Bei der Behandlung des Oxaläthers mit Aetzammoniaksüssigkeit erhielt auch er wie Liebig das Oxamid = C₂ O₂ N₂ H₄. Behandelte Dumas aber Oxaläther mit trocknem Ammoniakgase, so erhielt er ein neutrales, wasserfreies Doppelsalz aus Oxalsäure, Kohlenwasserstoff und Ammoniak, das er bei seinen frühern Untersuchungen: weinoxalsaures Ammoniak, jetzt aber Oxamethan nennt und dem Urethan aurelht. 100 Theile Oxaläther und trocknes Ammoniak geben auf diese Weise 76 — 77 Theile Oxamethan, während es nur 60 Theile Oxamid geben müsste. Das Oxamethan stellt weisse, glänzende Blättehen dar, löst sich in heissem Alkohol, wird nicht dadurch zersetzt, krystallisirt aus der Lösung, wird durch heisses Wasser zersetzt, vielleicht in Alkohol und doppeltoxalsaures Ammoniak, schmilzt bei 100° und sublimirt bei 220°. Die Analyse gab:

Kohlenstoff $41,50 = C_4$ Wasserstoff $6,06 = H_7$ Stickstoff 11,81 = NSauerstoff $40,63 = O_3$ 100,00.

Die atomistische Zusammensetzung entspricht der Formel: $C_3 O_3 C_2 H_4 + N H_3$.

Auch kann man es ansehen als eine Verbindung von Oxaläther $= C_2 O_3 + C_4 \dot{H}_8 + \dot{H}$ mit $C_2 O_2 + N_2 \dot{H}_4$ Oxamethan.

Dumas schliesst nunhieraus, dass, wenn man $\hat{\mathbf{H}}$ in das zweite Glied versetzt, man wasserfreie oxalsaure Salze von Kohlenwasserstoff aus Ammoniak erhält $= C_2 \ 0_3 + C_4 \ \mathbf{H_0}$ und $C_2 \ 0_3 + N_2 \ \mathbf{H_0}$ und findet hierin eine Bestätigung seiner Ansicht vom Aetherin und das Verwerfen der oxydirten Basen, z. B. Aethyloxyd und der ternären Radicale in der organischen Chemie.

Gehen wir nun auf die isolirte Einwirkung des Chlors und Broms auf den Alkohol über, so kommen wir zu dem von Liebig entdeckten Chloral und dem von Löwig entdeckten Bromal. Des Bromals ist bereits beim Bromäther Erwähnung gethan, wir wenden uns daher zu den neuern Untersuchungen J. Dumas's über die Einwirkung des Chlors auf Alkohol.

Die sicherste Methode, um Chloral aus Alkohol zu bereiten, ist die, dass man trockenes Chlor auf absoluten Alkohol wirken lässt; die Bereitungsart ist langwierig und mühsam. Um ein halbes Kilogramm Alkohol zu sättigen, gehören zwölf hundert Liter Chlor und es entstehen 1500 Liter Chlorwasserstoffgas; Dumas lässt das Gas erst durch eine grosse Flasche gebes und dort erkalten, lässt es dann durch Chlorcalcium streichen, jetzt durch eine dritte Flasche, die Sicherheitsslasche, und endlich in den Alkohol gehen. Ein Ableitungsrohr für das sich bildende Chlorwasserstoffgas ist im Ballon befindlich. Nachdem eine grosse Menge Chlor absorbirt und viel Chlorwasserstoff gebildet ist, wird die Flüssigkeit gelb, man erwärmt sie jetzt um die Absorption zu befördern und beharrt damit so lange, bis die fast siedende Flüssigkeit nicht mehr auf Chlor wirkt. Dumas erreicht auf diese Weise in 3 Tagen das, was Liebig in dem eigends dazu erfundenen Apparat nur in 12 - 14 Tagen erreicht haben würde. Die Flüssigkeit wird mit dem dreifschen Volumen concentrirter Schwefelsäure in einer Retorte erhitzt. Das Chloral sammelt sich oben auf und destillirt rasch über; sobald die klare Schicht aus der Retorte entsernt ist, hört man auf zu destilliren. Das Destillat wird in eine Reterte mit Thermometer gethan und darin so lange erhitzt, bis der Siedepunct constant 94 — 95° C. ist, jetzt wird der Rückstand wieder mit Schwefelsäure behandelt und das Destillat von neuem zum Sieden erhitzt. Diess geschieht deshalb, um das Chloral vom Alkohol durch Aetherbildung zu befreien und diesen wieder durch das Erhitzen des Chlorals, das mit Aether und Chlorwasserstoff gemischt, vom Chloral zu entsernen. Endlich rectificirt man das Destillat über Calciumoxyd, um es vom Chlorwasserstoff zu befreien, aus einem Bade von Kochsalz. Nur muss man nicht zu viel Kalk anwenden, weil zuletzt sich zwischen dem nicht mit Chlorwasserstoff gesättigten Aetzkalk aus dem Chloraldampf eine so lebhafte Reaction einstellt, dass der Kalk glüht und alles Chloral zerstört wird.

So erhaltenes wasserfreies Chloral ist farblos, ölig, neutral, von durchdringendem Geruch, ohne Reaction auf Silbersalze. Die Analyse hat für das Chloral die Formel: C_4 H_2 Cl_6 O_2 gegeben, die Dichtigkeit des Dampfs durch Experiment = 5,05, durch Berechnung 5,061. Basen zersetzen das Chloral unter

Einwirkung des Wassers in einen neuen Körper, Chloroform, den wir noch kennen lernen werden, und Ameisensäure. Chloroform = C H + Cl₃ wird erzeugt, wenn man Alkohol mit einer wässrigen Lösung des Chlorkalks destillirt. Lie big und Soubeiran haben diese Substanz gleichzeitig entdeckt und Lie big sie für eine Verbindung von C₂ Cl₅, Soubeiran für eine Verbindung von Kohle, Chlor und Wasserstoff erklärt.

J. Dumas bestimmt die Dichtigkeit des Chloroform-Dampfes zu 4, 2, was mit Lie big's Annahme nicht stimmt; die Analyse gab:

Kohlenstoff 10,24 = C Wasserstoff 0,83 - H Chlor 68,93 - Cl₃ 100,00.

Das Experiment gab eine Dichtigkeit des Dampfes = 4,119, die Rechnung 4,113. Hieraus schliesst Dumas, dass diesem Körper die Formel: C₂ H₂ Cl₆ gebühre. Merkwürdiger Weise entspricht diese Formel, wenn man anstatt des Chlors Sauerstoff setzt, der wasserfreien Ameisensäure; würde man dieser Flüssigkeit also eine Base zusetzen, deren Radical grosse Verwandtschaft zum Chlor hätte, so müsste der Sauerstoff der Base anstatt des Chlors eintreten und Ameisensäure bilden. Diess eben theoretisch Erwiesene bestätigt sich, wenn man Chloroform mit Kali kocht, es entsteht Chlorkalium und ameisensaures Kali.

Jetzt wird uns die Zerlegung des Chlorals in Chloroform und Ameisensäure bei der Behandlung mit Basen und Wasser klar, wenn wir den Chloral annehmen, als bestehend aus:

Chloroform =
$$C_2$$
 H_3 Cl_6 und Ameisensäure = C_2 H_3 O_3 Chlorat C_4 H_2 Cl_6 O_3 $+$ H_2

Zugleich mit der Zersetzung des Chlorals in Chloroform und Ameisensäure wird auch Chloroform wieder auf die schon angeführte Weise zerlegt.

Chloralhydrat krystallisirt in Rhomben aus der wässrigen Auflösung. Die Analysen des getrockneten Chloralhydrats führten zu der Formel:

C₄ H₂ Cl₆ O₂ + 2 H and wiesen in 100 Theilen nach: Journ. f. prakt. Chemie. VII. 8.

14,7 C 1,7 H 64,1 Cl 19,5 O

Die Dichtigkeit des Dampses durch Experiment = 2,76, durch Berechnung = 2,840.

Ueberlässt man bei gewöhnlicher Temperatur das Chloral der Einwirkung concentrirter Schweselsäure in dem Verhältniss von 1:5, so bildet sich eine weisse seste Substanz, die Liebig unauslösliches Chloral nennt. Die an der Lust getrocknete Substanz gab bei der Analyse:

 $\begin{array}{r}
 17,75 = C_3 \\
 1,10 = H_9 \\
 67,74 = Cl_4 \\
 18,41 = 0_3 \\
\hline
 100,00,$

löst sich wenig in Wasser, Alkohol und Aether, bei 150 — 200° destillirt es, ohne zu schmelzen, das Destillat ist dünnstüssig, und krystallisirt wie Chloralhydrat, im Rückstande blieb eine Spur von Kohle.

Jod und Brom bilden zwei, dem Chloroform ähnliche Verbindungen.

Bromoform wird aus Bromkalklösung und Alkohol bereitet, ganz auf die Weise des Chloroforms. Das Destillat wird mit Schwefelsäure geschüttelt, um es vom Alkohol zu befreien; das Bromoform sinkt zu Boden, wird gesondert und mit Chlorcalcium zur Entfernung des Wassers und Alkohols in Berührung gebracht. Auch hier liegt es am Boden des Gefässes und muss von dem aufschwimmenden Chlorcalcium mittelst des Stechhebers getrennt werden. Gegen Basen und Wasser verhält sich das Bromoform wie Chloroform und giebt bei der Analyse:

$$4,93 = C$$
 $0,40 = H$
 $94,67 = Br_3$
 $100,00$.

Die Analogie erlaubt uns die Formel: C₂ H₂ Br₆ zu setzen, weil hier, wie beim Chloroform, Ameisensäure gebildet wird, und Sauerstoff für Chlor eintritt.

Auch das Jod bildet einen analogen Körper, wenn man nach Serulla's Angabe eine Lösung von Jod in Alkohol mit

Kali oder Natron behandelt. Das sorgfältig bereitete und gerocknete Jodoform wurde von Dumas analysirt und lieferte:

 $\begin{array}{ccc}
 8,13 &= C \\
 0,26 &\rightleftharpoons H \\
 96,62 &= J_3 \\
 \hline
 100,00.$

Die Formel für diesen Körper ist == C₂ H₃ J₆. Das Jodoform ist ein fester Körper, mit Kalilösung erhitzt schmilkt , es bildet sich Jodkalium und lässt man es mit salpetersautem Silberoxyde kochen, so entsteht Jodsilber, durch Einwirtung des Jodkaliums und metallisches Silber durch Einwirkung der Ameisensäure, die bekanntlich die Oxyde der edlen Metalle reducirt und auch hier wie beim Chloroform gebildet wird.

Die Bildung des Chlorals erklärt Dumas, wie folgt:
Chlor entzieht dem Alkohol seinen Wasserstoff bis auf
Atome vollständig, bildet Chlorwasserstoffsäure; Kohlenstoff,
Sauerstoff, Wasserstoff des zersetzten Alkohols verbinden sich mit
Atomen Chlor und bilden Chloral:

Da indessen hier bei dieser Verbindung anstatt der 10 Atome Wasserstoff, nur 6 Atome Chlor mit den übrigen Elementen des Alkohols zusammengetreten sind, Dumas aber aus der Behandlung des Terpenthinöls mit Chlor wusste, dass für jedes Atom Wasserstoff auch ein Atom Chlor eintritt, so verantasste ihn diess, den Process genauer zu studiren und die Frucht seiner Untersuchung war das merkwürdige Resultat, dass das Chlor sich zuerst mit dem Wasserstoff des Hydratwassers des Alkohols verbinde, und dass der Sanerstoff des zersetzten Wassers sich mit dem Wasserstoff des Kohlenwasserstoffs vereinige; C_4 H_8 + H_4 O_2 + 4 Cl = $(H_4$ $Cl_4)$ $(C_4$ H_6 O_2 . So lange als nun noch nicht der Wasserstoff des Kohlenwasserstoffs durch Chor absorbirt ist, muss die Verbindung C_4 H_8 O_2 entstehen, diese entspricht aber genau der Formel des Essigäthers =

Aetherinhydrat =
$$C_4$$
 H_8 + H_2 O
Essigsäure = C_4 H_6 O_3
 C_8 H_{16} O_4 .

Diess bewog Dumas zu untersuchen, ob Essigäther wirklich gebildet würde und wirklich, nachdem er 3 Liter Chlorges mit 6 Gram. Alkohol verbunden hatte, wobei Wärme frei wurde, und die Flüssigkeit mit Kreide in einer Retorte erwirmt hatte, erhielt er reinen Essigäther.

Es bildet sich also Anfangs so lange Essigäther, als mer noch die Einwirkung des Chlors auf das Hydrogen des Hydrat-wassers Statt findet, dann bleiben nun nur 6 Atome Wasserstof und für diese treten 6 Atome Chlor ein. Nach dieser Ansicht liess die Zusammensetzung des Aethers, betrachtet als erstes Aetherinhydrat $= C_4 \ H_8 + \dot{H}$ und des Alkohols, als zweites $= C_4 \ H_8 + 2\dot{H}$ keinen Zweifel mehr übrig.

Die Resultate der Zersetzung des Alkohols, des Chloreforma und ferner die Thatsache, dass Cyanwasserstoff durch
Verlust von 1 Atom Wasserstoff und Aufnahme von einen
Atom Chlor in Chlorcyan verändert werden; ferner dass
Bittermandelöl an der Luft Sauerstoff aufnimmt und Benzoesäure
bildet, mit Chlor behandelt aber 2 Vol. Wasserstoff verliert und dafür Chlor aufnimmt, führt Dumas zur Annahme
folgenden Gesetzes:

Jede wasserstoffhaltige organische Substanz, bei Behandlung mit solchen Körpern, die grosse Verwandtschaft zum Wasserstoff haben, nimmt für jedes Atom Wasserstoff, welche sie verliert, ein Aequivalent des deshydrogenisirenden Körpers auf, wenn nämlich das so gebildete Product sich mit dem reagirenden Körper vereinigen kann und die Verbindung zu Stande kommt.

Würde sich diess Gesetz bestätigen, so wäre allerdings für die organische Chemie ein ganz wichtiger Anhaltspunct gewonnen, nicht allein für die klare Einsicht in gewisse verwikkelte Processe, sondern auch für neue Entdeckungen, Aufsuchung noch fehlender Zwischenglieder in einigen Reihen organischer Körper.

Dumas schliesst ferner aus den Resultaten seiner Unteragen:

- 1) der Kohlenwasserstoff spielt die Rolle einer Basis;
- 3) Alkohol und Aether sind Hydrate dieser Basis;
- Kohlenwasserstoff bildet mit den Wasserstoffsäuren wasserfreie zusammengesetzte Aetherarten;
- 4) mit den Sauerstoffsäuren zusammengesetzte Aetherarten, die 1 Atom Wasser enthalten.

Marchand bestätigt durch seine Untersuchungen den Exten Satz, und ist dieser richtig, so folgt daraus auch die Anicht vom Aetherin und seinen Hydraten als richtig.

Untersnehungen von Arthur Connell*) über Einwirkung zu Elektricität auf Alkohol aud Aether, dem etwas Kali zugesetzt ar, um das Leitungsvermögen zu verstärken, zeigten ihm aus Ukohol eine Wasserstoffentwickelung, aus Aether aber nicht. Leraus schliesst er, dass Alkohol zwar ein Hydrat des Aeters, Aether aber nicht ein Oxyd des Aethyls sel, weil sonat Zerlegung in Aethyl und Sauerstoff hätte Statt finden müssen.

Nachdem wir nun so uns über die Untersuchungen, welche dem ölbildenden Gase hinslehtlich seiner Verbindungen mit Wasser, mit Sauerstoffsäuren und Wasserstoffsäuren und mit den mizbildern Statt finden, ins Klare gesetzt haben, so finden wir ##). ss so wohl die eine Ansicht, die ein hypothetisches Radical C4 H 10 Aethyl, als auch die andere, die ein hypothetisches Radical 📴 📙 💳 Aetherin annimmt, Manches für und wider sich hat, ad da die meisten chemischen Processe uns die Bildung neuer Producte sowohl nach der einen, als der andern Ansicht zu er-Laren sind, so werden die Acten über diese Divergenz nicht aher als geschlossen angesehen werden können, als bis das ine oder andere hypothetische Radical isolirt dargestellt worn und seine Verbindung mit Sauerstoff oder mit Wasser wirk-Beb Aether bildet, oder andere so unumstössliche Beweise für die Existenz desselben gegeben worden sind, dass ein Zweifel unaglich ist. Directe Beweise für die Existenz des einen oder adern Radicals giebt es bis jetzt also nicht, sondern nur indirecte, arch Acalogie und Schluss. Geben wir nun zu den Producten r Verbindung des Alkohols und Aethers mit Sauerstoff über, nd sehen wir, ob uns hier vielleicht Resultate für die Begrünmg der einen oder andern Ausscht eutgegen treten.

^{*)} Poggendorff's Annalen XXXVI.

^{**)} Poggendorf's Annalen XXXVI.

Gmelin und Döbereiner haben sich mit der Oxydatim des Alkohols oder seines Radicals beschäftigt, und zwar inden sie entweder Alkohol mit einem sauerstoffieichen Körper, Manganhyperoxyd und Schwefelsäure in Berührung brachten, oder indem sie dem Alkohol viel Berührungspuncte mit dem Sauerstoff der Atmosphäre gaben. Die Producte ihrer Bemühungen waren: Ameisensäure, Essigsäure und der Döbereiner Bauerstoffäther. Liebig, der die Resultate von Döbereiner prüfte, fand, dass der Sauerstoffäther, der durch Destillation von Schwefelsäure, Manganhyperoxyd und Alkohol bereitet wird, nur aus schwefelsäurehaltigem Weinöl bestehe, anders zusammengesetzt sei, als Döbereiner augiebt, und keineswege durch Destillation leichten Sauerstoffäther gäbe.

Döbereiner auchte auch auf andere Weise Sauerstofäther zu bereiten, und erhielt einen Körper, dessen Eigenschaften er als farblos, vom Geruch des Salpeterathers angiebt, und der ein spec. Gew. = 0,842 bei 210 Cels. hat, bei 750 C. siedet, sich mit Alkohol und Aether mischt, entzündet brennt und durch Einwirkung von Sauerstoff mittelst Platinmohr b Essigsäure, durch Kali oder Schwefelsäure in ein gelbes Hurs verwandelt wird. Döbereiner bereitet den oben angeführten Sauerstoffäther durch Platinmohr und Alkoheldampfe, bis die Flüssigkeit stark sauer reagirt, dann suttigt er die Saure mit kohlensaurem Kalk, destillirt die Flüssigkeit ab, und scheidet mittelst Chlorcalcium den Aether ab, den er dann durch Rectifloation über Chlorcalcium reinigt. Liebig, der von Döbereiner diesen Körper erhielt, befreite ihn durch erneuerte Recification vom Wasser und fand dann das spec. Gew. = 0,883 aus dem Siedepunct 950,2 C., bel 27" 9" Barometerhöhe. Die analysirte Flüssigkeit gab:

59,17 Kohlenstoff $= C_8$ 11,28 Wasserstoff $= H_{18}$ 29,64 Sauerstoff $= O_3$ 100.09.

Vergteieht man die Zusammensetzung des Alkohola und berücksichtigt man die Art der Bildung des neuen Körpers, manden wir, dass nur die Einwirkung des Sauerstoffs auf der Wasserstoff des Alkohols den neuen Körper erzeugte und das da durch fortgesetzte Oxydation derselbe ganz in Essigsäure verwandelt wird, er anzusehen ist, entweder als eine unvolle

kommne Oxydationsstufe des Alkohels, oder als ein Gemenge von Essigsäure und Aether.

Werden 8 Atome Alkohol von 4 Atomen Wasserstoff durch Oxydation befreit, so entsteht das Acetal, wie Liebig das genannte Product neant, wenn noch 1 At. Wasser fortgeht.

3 At. Alkohol = $C_8 + H_{24} + O_4$, hiervon ab $H_4 + (H_2 + O_3)$ $C_8 + H_{18} + O_3 \Rightarrow Acetal.$

Wollten wir die Aetherintheorie hierauf anwenden, so bätten wir ein Aetherinoxydbydrat $= C_4 H_8 O + \frac{1}{2} \dot{H}$.

Liebig erhielt übrigens nie durch Destillation des Alkohols mit Braupstein und Schwefelsäure das Acetal, sondern eine Flüssigkeit, die dadurch vom Acetal verschieden ist, dass sie das salpetersaure Silberoxyd reducirt, und mit Kali erhitzt sogleich das braune Harz liefert.

Spätere Untersuchungen von Liebig über diesen Gegenstand führten zu der Entdeckung des Aldehyde. Er fand, dass der von Döbereiner ihm mitgetheilte Sauerstoffather aus zwei Flüssigkeiten bestehe, von denon die eine mit Kaii augenblicklich das braune Harz lieferte, während die andere nur erst bei Gegenwart von Sauerstoff braun wurde. Diese letztere Flüssigkeit neunt Liebig Acetal. Döbereiner theilte zugleich an Liebig mit, dass der Sauerstoffather sieh mit Ammoniak zu einer weissen Salzmasse verbinde. Liebig fänd, dass nur die eine Flüssigkeit die Eigenschaft habe, mit Ammoniak den krystallisirten Körper zu bilden, und dass diese eine grosse Fiüchtigkeit besitze. Er nennt sie Aldehyd.

Die Bereitung des Aldehyds ist folgender Art: Man leite Dämpfe von wasser - und alkoholfreiem Aether durch eine weite Röhre, die mit groben glübenden Glasstücken gefüllt ist, man erhält so ein brennbares Gas, ein wenig Kohle und Aldehyd. Das Zersetzungsproduct wird durch gut erkalteten Aether gelleitet, worin sich der Aldehyd auflöst. Jetzt setzt man noch während der Zersetzung von Zeit zu Zeit dem Aether Ammoniakgas zu, nachdem man es vorher durch Kalk und Aetzkalt von allem Wasser befreit hat. Alsbald bilden sich eine Menge von sehönen gläuzenden Krystallen, Aldehydammoniak.

Gehen wir auf die Zersetzung des Aethers unher ein, so anden wir, dass durch die Berührung mit glühenden Körpern,

die keine Verwandtschaft zu seinen Elementen haben, dieselbe zerlegt wird in Aldehyd und ein brennbares Gas, welches, von anhängenden Aetherdampf befreit, sich als bestehend aus:

82,3 Kohlenstoff

Wasserstoff im Verhältniss von 2:5 oder 4:10 enthielt, also wie im Aether oder Aethyle. Mit Chlor im Sonnenlichte explodirte das Gas, durch Antimonsuperchlorid wurde indessen 3/4 seines Volumens absorbirt, und ergab sich nach der Destillation des Antimonsuperchlorids als Chlorkohlenwasserstoff, nachdem man das Destillat mit Wasser gemischt hatte. Dieser Chlorkohlenwasserstoff enthält ölbildendes Gas. Das nicht absorbirte Gas verhielt sich wie Grubengas C H₄. Drei Atome Aether = C₁₂ H₃₀ O₂ zerfallen demnach in

1 At. Aldehyd = $C_4 H_8 O_2$ 6 - ölbildendes Gas = $C_6 H_{12}$ 2 - Grubengas = $C_2 H_8$ 1 - Wasser = $H_2 O$ $C_{12} H_{80} O_3$.

Wird die Temperatur der Glasstücken bedeutend erhöht, so wird ölbildendes Gas zerlegt in Grubengas und Kohle.

Aldehyd wird ferner erzeugt, wenn man ein Gemisch von 4 Theilen Weingeist von 80 p. C., 6 Theile Manganhyperoxyd, 6 Theile Schwefelsäure und 4 Theile Wasser der Destillation unterwirft. Unter schwachem Schäumen geht Kohlensäure und Aldehyd zuerst in reichlicher Menge über, später folgt ein Gemisch, das nach Essigäther riecht, und nach Liebig's Untersuchung aus Essigsäure, Essigäther, Ameisensäure und Ameisenäther besteht. Acetal konnte bei diesem ganzen Zersetzungsvorgange in den Producten desselben nicht nachgewiesen werden

Nachdem 6 Theile übergegangen sind, unterbricht man die Destillation, weil Aldehyd jetzt nicht mehr erzeugt wird, zieht von dem Destillate die Hälfte mit seinem gleichen Gewichte Chlorcalcium ab, und wiederholt die Rectification über 3 Theile Chlorcalcium, zieht jedoch nur 1½ Theil ab. Jetzt sättigt man die Flüssigkeit mit trocknem Ammoniakgas, nachdem man sie vorher mit dem doppelten Volumen Aether gemischt hat, weil sonst die ganze Masse erstarrt und die Sättigung mit Ammoniak hindert. Bei dieser Verbindung muss wegen der Wärme-

entwickelung das Gefäss got erkaltet werden, und zwischen dem Gefässe, aus dem das Ammoniak entwickelt wird, und dem, worin der Aldehyd ist, eine Sicherheitsflasche befindlich sein.

Die Krystalle sind, wie beim ersten Processe, Aldehydammoniak und werden durch Waschen mit Aether gereinigt, zwischen Papier getrocknet.

Auf eine dritte Weise erhält man Aldehyd, wenn man verdünnten Alkohol unter beständiger Abkühlung mit Chlor sättigt,
dann destillirt-man ½0 ab, und kann den Rückstand, der reiner Alkohol ist, aufs neue sättigen. Das Destillat befreit man
vom anhängenden Wasser und Alkohol durch mehrmaliges Rectificiren über Chlorcalcium, mischt es dann mit Aether und erhält, nach der Sättigung mit Ammoniak, Aldehydammoniak.

Auf eine vierte Weise erhält man Aldehyd, wenn man 3 Theile Weingerst von 80 p. C., 2 Theile Salpetersäure von 1,25 destillirt, das Destillat aus dem Wasserbade rectificirt. Das Destillat, Salpeteräther enthaltend, wird mit Ammoniak gesättigt und trennt sich in zwei Schichten, von denen die untere Aldebydammoniak enthält.

Verdündt man 1 Theil Weingeit von 80 p. C. mit 2 Theilen Wasser und sättigt die Mischung wie oben mit Chlor, so erhält man Aldehyd und Chlorwasserstoffsäure. Verbindet man Alkohol mittelst Piatinmohr mit Sanerstoff, so erhält man eine Verbindung von Essigsaure, Aldehyd und Acetal, die durch kohlensauren Kalk von der Essigsäure befreit, nach der Rectification bei Sättigung des Fluidums mit Chlorcalcium als aldehydlaltiges Acetal oben außehwimmt, und mit Ammoniak den Aldehydammoniak giebt.

Sehen wir auf die Momente, die bei der Bildung des Aldehyds in Betracht kommen, so finden wir, das stets Wasserstoff der Zusammensetzung des Alkohols entzogen wird, sei es nun durch Chlor oder durch Sauerstoff, den man entweder aus Hyperoxyden neben dem Alkohol entwickelt, oder aus zersetzter Salpetersäure frei macht, oder aus der Luft dem Alkohol zuführt.

Zersetzung durch Chlor C_4 H_{13} O_3 + Cl_4 = 4(Cl H) (C_4 H_8 O_2 = Aldehyd.

Zersetzung durch Sauerstoff C_4 H_{13} O_2 + O_3 = $(C_4$ H_8 O_4). $(H_4$ O_2).

Alkohol und Salpetersäure $2(C_4 H_{12} O_2) + (N_2 O_5)$ bidden 1 At. Salpeteräther $= (C_4 H_8 + H_2 O) + (N_2 O_3)$.

1 Atom Wasser von dem durch die Säure zersetzten Alkohol = H_2 O.

1 At. Aldehyd = C_4 H_8 O_2 .

8 At. Wasser durch Sauerstoff der zersetzten Säure und Wasserstoff des zersetzten Alkohols $= H_1 \ O_2$ mithin $C_8 \ H_{24} \ O_4$ $+ \ N_2 \ O_5$, entspricht also **8** Atomen Alkohol und **1** At. Salpetersäure.

Dumas erhielt, wie wir früher gesehen haben, wenn er Alkohol mit Chlorgas nur im geringen Maasse verband, durch Entsernung des Wasserstoffs des Alkohols, Essigäther, dieser besteht aber aus denselben elementaren Bestandtheilen, wie der Aldehyd, und zwar auch in demselben Verhältnisse:

Aldehyd $= C_4 H_8 O_2$

Essignther = C_8 H_{16} O_4 , doch unterscheiden sich beide wesentlich dadurch, dass das spec. Gew. des Aldebyddampfes um die Hälfte geringer ist, als dass des Aethers, was auch ganz natürlich ist, da in gleichem Volumen um die Hälfte Atome weniger sind, und was wohl seinen Grund in der Verdünnung der Alkoholatome bei der Bereitung hat.

Wollen wir uns nun den Aldehyd aus seiner Ammoniakverbindung abscheiden, so lösen wir ? Theile Aldehydammoniak in der gleichen Menge Wasser, und setzen eine Mischung
von 3 Theilen Schwefelsäure und 4 Theilen Wasser hinzu. Bei
gelinder Wärme im Wasserbade entweicht der Aldehyd hestig,
weshalb eine vorsichtige Abkühlung und weite Vorlage erforderlich sind.

Das Product der Destillation, die unterbrochen wird, sobald das Wasser im Wasserbade siedet, ist wasserhaltiges Aldehyd, welches man mit dem gleichen Volumen grober Stücke von Chlorcalcium aus dem Wasserbade rectificirt, dabei aber vorsichtig abkühlt, weil schon die, durch Verbindung des Wassers mit dem Chlorcalcium frei werdende Wärme hinreicht, um den Aldehyd ins Sieden zu bringen. Erhitzt man nun das Destillat zum zweiten Male über gepülvertem Chlorcalcium im Wasserbade, so erhält man völlig reinen Aldehyd.

Der neue Körper ist farblos, leichtsüssig, spec. Gew. = 9,790, siedet bei 21,80 Cels., riecht eigenthümlich, ätherartig erstickend. Mit Wasser mischt sich der Aldehyd unter Erwärmung in jedem Verhaltnisse, stesgleschen mit Alkohol und Aether, von dem er durch Wasser nicht getrenut werden kann; auf Planzenfarben rengirt er nicht, brennt mit blass-leuchtender Flamme, an der Luft verwandelt er sich in Essigsäure, besonders mit Platinmohr; Schwefel, Phosphor und Jod löst er auf, Chlor und Brom zersetzen ihn durch Entziehung von Wasserstoff, und bilden wahrscheinlich durch Abgabe von Chlor oder Brom an das Zersetzungsproduct, Bromai und Chloral.

Aldehyd
$$= (C_4 H_8 O_2) + Cl_{12}$$
 bilden
Chloral $= C_4 H_2 O_2 Cl_6$
Chlorwasserstoff $= H_6 Cl_6$
• $C_4 H_8 O_2 Cl_{12}$.

Desgleichen wird der Aldehyd bei der Erwärmung mit verdünnter Salpetersäure in Essigsäure verwandelt, indem salpetrige
Säure gebildet wird, der Squerstoff sich theils mit dem Wasserstoff verbindet, theils mit dem zersetzten Aldehyd Essigsäure bildet.

Aldehyd
$$C_4$$
 H_8 O_2 daraus wird gebildet Salpetersäure O_5 + N_2 daraus wird gebildet Salpetr. Säare O_3 + N_2 Wasser H_2 O Essigsäure C_4 H_6 O_3 $=$ C_4 H_8 O_7 N_2 .

Concentrirte Schwefelsaure zerlegt den Aldebyd, indem es viel Kohle ausscheidet; caustisches Kali bildet bem Erwärmen ein rothbraunes Harz, welches Liebig Aldehydharz nenst, und für dieselbe Substanz hält, welche die Tinctura Kalina färht.

Wird Aldehyd mit Wasser und Silberoxyd gelinde erwärmt, so verbindet sich ein Theil des Sauerstoffs desselben, unter Reduction des Oxyds, mit dem Aldehyd und bildet damit eine Säure, die einen andern Theil des Silberoxyds aufgelöst hält. Will man diese Salzauflösung abdampfen, so wird das aufgelöste Silberoxyd ebenfalls reducirt. Fällt man das Silberoxyd aus dem aufgelösten Salze mittelst Barytwasser, und kocht man das Ganze, so wird das Oxyd reducirt, der Sauerstoff verbin-

Ein Gleiches findet beim Aldehydammoniak mit salpeters Silberoxyde Statt, wo alles Silber reducirt wird, weshall es als das feinste Reagens für Aldehyd betrachten kann. Aldehyd in Gefässen eine Zeit lang sich selbst überlasse bilden sich allmählig lange 4seitige prismatische Krystalle, sind weniger flüchtig wie der Aldehyd, schmeizen bei noch nicht, sublimiren sich bei noch höherer Temperal Nadeln, sind hart, geruchlos, brennen, sind leicht in A und Aether und wenig im Wasser löslich. Da sich diese stalle mit und ohne Zutritt der Luft, unter noch nicht e ten Umständen bilden, und zuweilen beim Abschluss der nicht erzeugen, so glaubt Liebig, dass der Aldehyd verschiedenen Substanzen bestehe, von denen die eine i flüchtig sei wie die andere.

Die Analyse des Aldehyds gab:

			100,000.				
Sauerstoff .	•	•	•	35 ,993 = 2 -			
Wasserstoff	•	•	•	8,983 = 8 -			
Kohlenstoff	•	•	•	55,024 = 4 At.			

Das spec. Gew. des Aldehyddampfes ist = 1,532, folgt, dass 1 Vol. Aldehyddampf bei 0° und 28" Baro höhe enthält:

1 Vol. Kohlenstoff	•	• ,	•	0,84279
2 - Wasserstoff	•	•	•	0,13760
1/2 - Sauerstoff	•	•	•	0,55130
1 - Aldehyddamp	1.53169.			

Die Eigenschaft des Aldehyds und Acetals, besond Einwirkung der Luft durch Kali in ein rothbraunes Har wandelt zu werden, unterscheidet die beiden Körper strei Essigäther und andern ätherischen Flüssigkeiten. Sc Salzäther und Salpeteräther, die ebenfalls Aldehyd en werden ebenfalls durch Kali braun. Die Analyse des gab: Kohlenstoff . 65,6782

Wasserstoff . 7,0835
Sauerstoff . 27,2382.

So hätten wir denn im Silberoxyde und Kali zwei Reagentien für das Ammoniak.

Aldehydammoniak.

Die Sättigung des Aldehyds mit Ammoniak liesert

tharlau, üb. Alkohol u. verwandte Verbindungen. 501 hydammoniak; es krystallisirt in spitzen Rhomboëdern, deren idkantenwinkel 850 betragen, und die an den Endkanten oft rch Flächen des erstern spitzern Rhomboëders gerade abgeimpft vorkommen. Die Krystalle sind klar, hart, riechen ammiakalisch-terpenthinähnlich, sind flüchtig, entzündlich, schmelm bei 70 - 800 und sublimiren bei 1000 unveränderlich, der impf reagirt alkalisch; Säuren zerlegen sie. Löslich ist das Mehydammoniak in Wasser, weniger in Alkohol, in Aether st gar nicht; an der Luft wird es gelb und zersetzt sich allihlig. Gegen Säuren und Alkalien verhält es sich wie Almbyd, Silberoxyd und Wasser zerlegen es in Ammoniak; Alhyd und Silberoxyd wird zum Theil reducist, es bildet sich n auslösliches Silbersalz, wie bei Behandlung des Aldehyds it Silberoxyd. Aldehydammoniak besteht nach der Analyse aus;

> 39,8465 = 4 At. Kohlenstoff 11,4444 = 14 - Wasserstoff 23,0141 = 2 - Stickstoff 25,6950 = 2 - Sauerstoff 100,0000,

steht demnach aus:

1 At. Aldehyd =
$$C_4 H_8 O_2$$

2 - Ammoniak = $H_6 Az_2$
 $C_4 H_{14} O_2 Az_2$

Aldehydsäure.

Die von Davy mittelst Oxydation des Aethers durch Pla1 erhaltene, und von ihm Lampensäure genannte Säure, wurde
2 m Liebig ebenfalls geprüft, indem er annahm, dass wohl
3 ne neue Verbindung von Kohlenwasserstoff mit Sauerstoff auch
4 er erzeugt werden könne. Aus den Untersuchungen, die
5 aniell und Philipps mit der Säure anstellten, und aus der
6 eschreibung schliesst Liebig, dass die Lampensäure eine Al7 hydsäure sei. Erhitzt man die durch Oxydation des Aethers
7 haltene Flüssigkeit in einer Retorte, so geht eine Flüssigkeit
7 ber. Diese Flüssigkeit riecht stechend, ist nicht sauer, lässt
7 ch unverändert destilliren, und ist wahrscheinlich Aldehyd.
7 ie Lampensäure reducirt die Silber-, Gold – und Platinaufföngen, desgleichen salpetersaures Quecksilberoxyd; rothes Queck7 lberoxyd wird davon aufgelöst, und bildet essigsaures Queck7 lberoxydul, indem Sauerstoff des Oxyds mit der Aldehydsäure

die Essigsäure bildet. Schwefelsäure zersetzt sie unter Ausscheidung von Kehle, mit Baryt bildet sie schwer krystallisirende Salze. Hieraus schliesst Liebig, dass, da

- 1) die Lampensäure Quecksi!ber und Silbersalze ohne Aufbrausen reducirt;
 - 2) da sie dadurch in Essigsäure verwandelt wird;
- 3) da ihr Atomengewicht dem der Kesigsäure sehr nabe stehe, die Lampensäure mit der identisch sei, die bei der Kinwirkung von Aldehyd auf Silberoxyd gebildet werde.

Die Zusammensetzung der Aklehydsäure fand Liebig C_4 H_8 O_3 ,

denn das durch Vermischen des Aldehydammoniaks mit einer concentrirten Lösung des salpetersauren Silberoxyds niederfallende Salz, welches neutrales salpetersaures Ammoniak, Aldehyd und 2 Atome Silberoxyd enthält, wird beim Erwärmen in Silber und auflösliches Silbersalz zersetzt, welches von durch Aldehyd und 1 At. Sauerstoff des reducirten Metalls gebildet wird. Demnach besteht das neue Metallsalz aus:

- 1 At. Silberoxyd = Ag + 0
- 1 Aldehydsäure = $C_4 H_8 O_3$.

Die Aldehydsäure unterscheidet sich von der Essigsäure durch 2 Atome Wasserstoff, Sauerstoff jedoch entzieht ihr den Wasserstoff und bildet Essigsäure und zwar 1 Atom. Hieraus folgert Liebig, dass man die Aldehydsäure für unvollkommne Essigsäure ansehen könnte, und wahrlich wäre diese eine interessante Analogie mit den Cyansäuren, wo ebenfalls ein zusammengesetztes Radical mit Sauerstoff verschiedene Säuren bildet.

Nach diesen Resultaten stellt Liebig folgende Reihe von Verbindungen auf:

- 1) Aldehyden, unbekannte Kohlenwasserstoffverbindung = C_4 H_6
- 2) Aldehyd oder erstes Aldehydenoxydhydrat $= C_4 H_6$ 0 + H₂ 0
 - 3) Aldehydsäure $= C_4 H_6 O_2 + H_2 O$
 - 4) Essigsäurehydrat = $C_4 H_6 O_3 + H_2 O$
- 5) Chlorkohlenstoff (Regnault) = C_4 H_6 Cl_2 + Cl_2 H_4 . Demnach hätten wir hier ein Badical, 3 Oxydationsstufes mit Hydratwasser und eine Chlorverbindung.

Wollten wir diese Verbindungen nach der Aetherintheorie betrachten, so könnte man sie als verschiedene Oxydationsstufen des Aetherins und als Aetherinchlorid ansehen.

Wenden wir uns jetzt zur Essigbildung, so finden wir, dass Alkohol nur durch Aufunhme von Sauerstoff und Verlust von Wasserstoff, sei es nun durch den Gährungsprocess, oder durch Platinmohr, oder durch Essigfässer in Essigsäure umgewandelt werde.

Alkohol $= C_4 H_{12} O_2$ Essigsaure $= C_4 H_{6} O_3$.

Wir finden, dass bier zum Alkohol 4 Atome Sauerstoff getreten sein mussten, von denen 3 mit 6 Atomen Wasserstoff Wasser bildeten und 1 Atom mit den übrigen Elementen Essigsäure.

Dumas erklärt diess folgendermaassen:

Sauerstoff, bei seiner Emwirkung auf den Alkohol, wirkt nicht auf das Wasser desselben, sondern auf den Wasserstoff des Kohlenwasserstoffs. Nach dem von ihm aufgestellten und von uns bereits angeführten Gesetze, muss für jedes Atom Wasserstoff 1/2 Atom Sauerstoff in die Stelle treten.

Wirkt also Sauerstoff auf die Entziehung von 4 Vol. Wasaerstoff des Kohlenwasserstoffs, so müssen für diese Volumina
3 Volumina Sauerstoff eich mit den rückständigen C₄ H₄ verbinden, und diese bilden dann mit den Elementen des Wassers
vom Alkohol, wasserhaltige Essigsäure.

Alkohol (C₄ H₈ + H₄ O₃ + O₄ = H₄ + O₃ als neu- gebildetes Wasser.

Essigsaure mit Wasser $C_4 + H_8 + O_4 = C_4 H_8 O_3 + H_4 O_5$

Ganz ähnlich erklärt Dumas die Bildung der Ameisensäure dadurch, dass man allen Wasserstoff dem Kohlenwasserstoff entzieht, und dafür 4 At. Sauerstoff eintreten läset, und
wirklich stimmt diese Ansicht nicht allein mit der Analyse der
Ameisensäure, soudern auch mit Ihrer künstlichen Bildung aus
Alkohol, Manganhyperoxyd und Schwefelsäure.

Alkohol = $C_4 H_8 + H_4 O_2 + O_8 == H_8 O_4$.

 C_4 O_4 + H_4 O_9 = 2 At. Ameisensäure (C_2 O_3 H_9), die man auch als eine Verbindung aus Kohlenoxyd und Wasser betrachten kann, besonders wenn man auf die Zersetzung der-

selben mittelst Metalloxyden der edlen Metalle geht, wo der Sauerstoff derselben sich mit dem Kohlenoxyd verbindet, als Kohlensäure unter Aufbrausen entweicht, und das Metalloxyd reducirt wird.

Liebig vermuthet, gestützt auf die Beobachtung von Essigfabricanten, nach welcher in manchen Fässern der Alkohol verschwindet, und nur wenig Essig gebildet wird, dass derselbe erst in Aldehyd, und dann in Essigsäure umgewandelt werde.

Nachdem wir nun die Bildung des Alkohols, des Aethers, der Chlor-, Jod- und Bromkohlenwasserstoffverbindungen, des Acetals, des Aldehyds mit seinen Verbindungen und die Essigsäure betrachtet haben, führen uns die Untersuchungen von J. Dumas und Péligot zu einer Reihe interessanter Untersuchungen über den Holzgeist *).

Bei der trocknen Destillation, besonders des Buchenholzes, in welchem sich eine Menge von pflanzensauren Salzen befindet, bildet sich ausser dem Holztheer, dem Kreosot und anderen Producten, auch Wasser und Essigsäure. In dieser Flüssigkeit ist ein Körper aufgelöst, den man wegen seiner Aehnlichkeit mit dem Alkohol Holzgeist genannt hat. Um ihn zu erhalten, destillirt man von der vom Theere befreiten Flüssigkeit ½ ab, rectificirt das Destillat, welches den flüchtigen Holzgeist enthält, mehrere Male über ein wenig Aetzkalk. Hierdurch wird der Holzgeist ohne Zersetzung vom Ammoniak und andern flüchtigen Stoffen, wovon der eine die Eigenschaft hat, an der Luft braun zu werden, befreit.

Rein ist der Holzgeist, wenn er sich nicht mehr bräunt, mit Wasser ohne Trübung unter allen Verhältnissen mischt, mit salpetersaurem Quecksilberoxydule keinen schwarzen Niederschlag giebt (Ammoniak) und ohne Reaction auf Probepapier ist. Wasser, welches er enthalten könnte, wird durch nochmalige Rectification über Aetzkalk entfernt. Es wäre hier noch zu erwähnen, dass der Siedepunct constant bleiben muss.

Dumas destillirte auf die angegebene Weise aus der rohen Flüssigkeit den Holzgeist ab, rectificirte über Kalk und sättigte das in der Flüssigkeit enthaltene freie Ammoniak mit Schweselsäure, rectificirte wieder im Wasserbade und trennte

^{*)} Poggendorff's Annalen XXXVI.

das erste Destillat, welches bei 70° C. siedete, vom zweiten, welches bei 80° C. siedete. Beide trübten das Wasser. Aetz-kalk befreite den Holzgeist von der letzten Verunreinigung.

Dumas und Péligot nennen Methylen ein hypothetisches Radical, das mit Wasser den Holzgeist oder das Methylenbihydrat bildet. Sie fühlen sich aus der Analogie der Methylenverbindungen mit denen des Alkohols und aus dem atomistischen Verhältnisse gezwungen, ein solches Radical $= C_2$ H₄ zu supponiren. Wir werden später auf diesen Gegenstand zurückkommen.

Der Holzgeist ist dünnflüssig, farblos, riecht alkoholischaromatisch, ähnlich dem Essigäther, brennt wie Alkohol, hat
bei 20° C. ein spec. Gew. = 0,798, siedet bei 66,5° C. Die
Dichtigkeit des Dampfes ist = 1,13; die chemische Analyse
lieferte bei ganz frisch bereitetem Holzgeiste:

Kohlenstoff =
$$37,97$$
 — C_3
 $12,40$ — H_8
 $49,63$ — O_2
 $100,00$.

Mit dieser Formel stimmt genau die Dichtigkeit des Dampfes, weil

```
2 Vol. Kohlendampf 1,6864
8 - Wasserstoff 0,5504
2 - Sauerstoff 2,2052
4,4420 - 4 × 1,1105.
```

Jedes Volumen Holzgeistdampf enthält demnach 2 Vol. H, 1/2 Vol. O und 1/2 Vol. C. Als Hydrat des Methylens enthält der Holzgeist 1 Vol. Methylen und 1 Vol. Wasserdampf zu 1 Vol. verdichtet; oder besteht aus

Kommt Holzgeist in Dampfgestalt mit Platinmohr und Sauerstoff in Berührung, so bildet er Ameisensäure, wogegen der
Alkohol, wegen seines grössern Wasserstoffsgehalts nur Essigzäure liefert. Diess scheint aufs deutlichste für Dumas's früher
ausgesprochene Ansicht, dass nur der Wasserstoff des Kohlenstoffs oxydirt werde, zu sprechen. Es verliert der Holzgeist
allen Wasserstoff, und nimmt nach dem Gesetze von Dumas
Journ f. prakt. Chemie. VII. 8.

defur ein Aequivalent = O_3 für H_4 auf, und so entsteht auch dem Methylenbihydrat eine wasserhaltige Ameisensäure. Methylenbihydrat $(C_3 H_4 + H_4 O_3) + 40 = H_4 + O_3 = Wasser C_2 O_3 + H_4 O_2 = C_2 O_3 H_3$ Ameisens. $+ H_4 O_3 = C_3 O_3 H_3$ Ameisens. $+ H_4 O_4 = C_3 O_3 H_3$ Ameisens. $+ H_4 O_4 = C_3 O_3 H_3$ Ameisens. $+ H_4 O_4 = C_3 O_3 H_3$ Ameisens. $+ H_4 O_5 = C_5 O_5 H_5$ Ameisens. $+ H_5 O_5 = C_5 O_5 H_5$ Ameisens.

Verbindet man den Holzgeist mit vielem Sauerstoff, inden man ihn auf Platinmobr tröpfelt, so wird letzteres glühend und es entsteht Kohlensäure. Chlor wirkt nicht so energisch auf den Holzgeist wie auf Alkohol, man muss, um ihn damit zu verbinden, denselben mehrere Male in einem Strome von Chlor destilliren.

Noch mehr wie bisher tritt die Analogie des Alkohols mit dem Holzgeiste hervor bei der Destillation des Chlorkalks mit Holzgeist; man destillirt eine Lösung von einem Pfunde Chlorkalk in Wasser mit einer Unze Holzgeist, und erhält ein Destillat, welches aus Wasser und Chloroform besteht. Das schwere Chloroform wird vom Wasser getrennt und durch Schütteln mit Schwefelsäure vom Wasser, durch Rectification über Aetzbaryt von der Schwefelsäure befreit. Die Analyse des Chloroforms gab:

Schweselsäure und Chlorwasserstossäure verhalten sich gegen den Holzgeist wie gegen Alkohol, Kali und Natron ebensalls, Harze löst er auf und verhält sich gegen Salze wie Alkohol. Wassersreier Baryt erhitzt sich mit dem Holzgeist und bildet ein krystallinisches Salz.

Gehen wir nun zur Uebersicht der verschiedenen Product des hypothetischen Radicals: Methylen = C₃ H₄, so finden wir, dass, durch Entziehung von einem Atom Hydratwasser, aus den Methylenbihydrate eine Verbindung des Methylens mit 1 Atom Wasser erzeugt wird. Destillirt man 1 Th. Holzgeist und 4 Theile concentrirte Schwefelsäure, so entsteht Kohlensiurt, schweflige Säure, ein drittes Gas und die Mischung wird durch ausgeschiedene Kohle geschwärzt. Lässt man das Gasgemenge 21 Stunden mit Aetzkalk in Berührung, so wird Kohlensiurt und schweflige Säure entfernt, und das zurückbleibende Gas, das sich in Wasser löst bläulich brennt und ätherartig riecht,

verhält sich nach der Analyse wie ein einfaches Hydrat des Methylens ===

Das Methylenhydrat ist farblos, riecht ätherartig, brennt bläulich weiss wie Alkohol, ist noch bei — 16° C. gasförmig, wird vom Wasser zu 37 Vol. bei + 18° C. absorbirt, vom Alkohol und Hulzgeist noch mehr, desgleichen von Schwefelsäure, welche es jedoch nach dem Vermischen mit Wasser wieder abgiebt. Die Dichtigkeit des Gases ist = 1,617 und seine Zusammensetzung demnach aus:

1 Vol. Kohlendampf — 0,8432 2 - Wasserstoff — 0,1376 1 - Wasserdampf — 0,6200 1,6008.

Hier ist merkwürdig, dass das Methylenhydrat die Zusammensetzung des Alkohols und die Dichtigkeit des Aethers besitzt.

Sauerstoffsäuren wirken, mit Ausnahme der Salpetersäure, auf das Methylenbibydrat, wie auf den Alkohol. Sie bilden saure Verbindungen, den Weinsäuren ähnlich und neutrale, die den zusammengesetzten Aetherarten gleich sind. Erstere Verbindungen finden jedoch nur zwischen Schwefel- und Phosphorsäure mit Methylenbihydrat Statt.

Destillirt man 1 Th. Metbylenbihydrat mit 8 Th. concentrirter Schwefelsäure, so erhält man neben methylenhaltiger Flüssigkeit, einen ölartigen Körper übergehend. Diesen Körper schütteit man, nachdem man ihn vom methylenhaltigen Wasser getrennt hat, mit Wasser, dann entfernt man dasselbe mit Chlorcalcium und rectificirt ihn über Aetzbaryt, lässt dann das Destillat neben Schwefelsäure unter der Luftpumpe stehen, um Holzgeist und noch anhängende schweslige Säure zu entferuen.

Das Product ist ölartig, riecht nach Lauch, hat ein spec. Gew. = 1,324 bei 22° C. und siedet bei 188° C. unzersetzt, die Dichtigkeit des Dampfes beträgt 4,565, die Analyse gab:

mithin erstes Methylenhydrat $= C_3 H_4 + H_5 U$ mit Schwefelsäure; würden wir hiernach die Dichtigkeit des Dampfes berechnen, so müsste der sein = 4,369.

Durch siedendes Wasser wird das schweselsaure Methylenhydrat zersetzt, es entsteht eine Verbindung von Schweselsäure und Methylen, und Methylenbihydrat.

2 At. schwefelsaures Methylenhydrat = $C_4 H_{12} O_3 + 2(S + O_3)$, daraus entsteht:

1 At. Helzgeist
$$= C_2 H_4 + H_4 O_2$$

1 - Methylenschwefelsäure = $C_2H_1 + 2(S+O_3)$.

Hydrate der Alkalien oder des Baryts zerlegen das schwefelsaure Methylenhydrat, indem sich Methylenschweselsäure und Kali verbinden und Holzgeist abgeschieden wird.

Aus dem schwefelsauren Methylenbydrat kann man alle Verbindungen des Methylens, die ihm atomistisch analog zusammengesetzt sind, durch doppelte Wahlverwandtschaft darstellen; z. B. mit Chlornatrium entsteht schwefelsaures Natron und Chlorwasserstoffmetbylen: Na $Cl_2 + C_2 H_4 + H_2 O + \ddot{S}$. Daraus entsteht (Na $+ O + \ddot{S}$). $C_2 H_4 + Cl_2 H_2$.

Cyanquecksilber und schweselsaures Methylenhydrat bilden schweselsaures Quecksilberoxyd und Cyanwasserstossmethylen.

$$(\operatorname{Hg} \operatorname{Cy}_2) + (\operatorname{C}_2 \operatorname{H}_4 + \operatorname{H}_2 \operatorname{O} + \ddot{\operatorname{S}} = (\operatorname{Hg} \operatorname{O} + \ddot{\operatorname{S}}). (\operatorname{C}_2 \operatorname{H}_4 + \operatorname{Cy}_2 \operatorname{H}_2).$$

Fluorkalium, Schwefelalkalien nach Zeise, benzoësaures Kali, ameisensaures Natron liefern Verbindungen, welche den entsprechenden Aetherinverbindungen analog sind.

Destillirt man gleiche Theile Schweselsäure, Oxalsäure und Holzgeist, so erhält man eine Flüssigkeit, die an der Lust schnell verdampst, und rhomboidalisch blättrige Krystalle hinterlässt. Diese krystallinische Masse wird gegen Ende der Destillation in Menge erhalten. Man trocknet die Krystalle im Oelbade und destillirt sie über Bleioxyd, um sie von der anhängenden Oxalsäure zu besteien. Das Product ist sarblos, krystallisirt in Rhomben, riecht wie Oxaläther, schmilzt bei 51°C., siedet unter gewöhnlichem Lustdrucke bei 101°C., löst sich in kaltem Wasser, zerfällt dabei in Oxalsäure und Holzgeist, desgleichen durch wasserhaltige Alkalien. Die Analyse gab:

Kohlenstoff $41.0 - C_4$ Wasserstoff $5.1 - R_6$ Sauerstoff $59.9 - C_4$ 100.0;

kann also betrachtet werden als oxalsaures Methylenhydrat 😅

Oxalsaure $= C_2 \quad 0_3$ Methylen $= C_2 \quad H_4$ Wasser $= 0 \quad H_3$ $= C_4 \quad 0_4 \quad H_6$

Bei der Einwirkung von Ammoniakgas auf oxalsaures Methylenbydrat bildet sich wie beim Oxaläther ein dem Oxamide ähnliches Product, es erhitzt sich, und bringt man das Oxalat zum Flusse, so bildet sich eine weisse, krystallinische Masse. Löst man diese Substanz in siedendem Aktohol auf, so erhält man perlmutterartig glänzende Würfel.

Nach der Analyse besteht dieser Körper aus:

Koblenstoff \$5,0 ⇒ 6 Atomen,

Wasserstoff 5,0 ⇒ 10 ¬

Stickstoff 13,9 ⇒ 2 ¬

Sauerstoff 46,1 ⇒ 6 ¬

100,0

and kann betrachtet werden als bestehend aus:

1 Atom Oxamid = C2 O2 H4 N2

1 - oxalsaurem Methylenhydrat = $C_2 H_4 + C_2 O_3 + H_2 O_6 H_{10} O_6 N_z$.

Die Analogie zwischen dem Oxamethan und diesem Körper bewog Dumas zur Benennung mit dem Namen: Oxamethylan. Gebildet wird es auf die Weise, dass 2 Atome oxalsaures Methylenhydrat $= (C_4 H_8 + H_4 O_2) + (C_4 O_6)$ mit einem At. Ammoniak $= N_9 H_8$ folgende Zersetzung eingehen:

 C_8 H_{10} O_8 N_3 bilden Oxymethylan C_2 H_8 O_9 bilden Methylenbihydrat C_8 H_{18} O_8 N_9 .

Verbindungen, die dem foxaleauren Methylenhydrate entsprechen und denen des Aetherinhydrats analog sind, finden
wir noch im essigsauren, ameisensauren, benzoesauren, chloroxalsauren, achwefelsauren Methylenhydrate. Das 'essigsaure
Methylenhydrat, durch Destillation von 2 Theilen Holzgeist mit
1 Theil krystallisisharer Essigsaure und 4 Theil Schwefelsaure

destillirt, liefert ein Product, aus dem sich mit Chorcalcium eine Flüssigkeit abscheidet, welches viel essigsaures Methylenhydrat enthält. Schwesige Säure und Holzgeit entsernt man
mittelst Aetzkalk und Chlorcalcium. Das essigsaure Methylenhydrat riecht sast wie Essigäther, hat bei 22° C. ein spec.
Gew. = 0,919, siedet bei 58° C., ist sarbles, hat eine Dichtigkeit des Damps = 2,563, womit die Dichtigkeit, durch
Rechnung gesunden 2,5738 übereinstimmt. Die Analyse giebt:

Kohlenstoff 49,2 = C_6 Wasserstoff 8,3 = R_{12} Sauerstoff 49,5 = O_4 100,0.

Kann betrachtet werden als:

Methylenhydrat $= C_3 \cdot H_4 + H_3 \cdot O$ Essigsäure $= C_4 \cdot H_6 : O_8 \cdot O_4 \cdot$

Bei dieser Verbindung ist jedes Atom aus Verdichtung von 4 Vol. Dampf, wie beim Essigäther entstanden; die Zusammensetzung ist der des Ameisenäthers gleich, mithin wieder zwei isomere Körper.

Bei langsamer Erwärmung von gleichen Theilen ameisensaurem Natron mit schwefelsaurem Methylenhydrate wird reines ameisensaures Methylenhydrat erzeugt; gegen Ende der Destillation geht auch schwefelsaures Methylenhydrat über, von dem man das ameisensaure, durch erneuerte. Destillation mit trocknem ameisensaurem Natron befreite. Das Destillat wird im Wasserbade rectificirt, ist flüchtig, riecht ätherartig, hat eine Dichtigkeit des Dampfs = 2,084, der Rechnung nach = 2,0834 und besteht demnach, da die Analyse:

40,7 Kohlenstoff
6,9 Wasserstoff
52,4 Sauerstoff gegeben hat, aus:
100,0.

1 At. Methylenhydrat und 2 At. Wasser.

Benzoesaures Methylen besteht aus: 1 At. Methylenhydrat und 1 At. Benzoesäure. Chloroxalsaures Methylenhydrat aus gleichen Atomen beider dasselbe constituirenden Stoffen.

Auch mit der Schweselsäure bildet das Methylenhydrat, wie das Actherinhydrat eine saure Verhindung, die im Stande

ist, mit Baryt ein Salz zu bilden, welches, analog dem weinschwefelsauren Salze, besteht aus:

Methylenhydrat $\implies (C_2 H_4 + H_3 0)$ Schwefelsäure $\implies S + O_3$ Schwefelsaurem Baryt $\implies (Ba + 0) + (S + O_3)$ Wasser $\implies S(H_2 + 0)$.

Dumas nennt diese Verbindung Methylenschwefelsäure.

Noch haben wir zu erwähnen, dass die Wasserstoffsäure solche Verbindungen mit dem Methylen bildet, dass bei der Zersetzung des Holzgeistes anstatt des Hydratwassers, Chlor, Jod, Brom, Cyan oder Fluorwasserstoff an die Stelle desselben treten und so eine Verbindung des Methylens mit Wasserstoff-säuren bilden.

Fassen wir nun alle diese Thatsachen zusammen und vergleichen sie mit denen, die wir bei der Zersetzung des Alkohols kennen gelernt halten, so scheint die Ansicht von Dumas über das Vorhandensein eines Radicals Aetherin = CA He sich zu bestätigen. Denn es murs uns auffallen, dass das Methylen, in dem nur die Hälfte der Atomenzahl des Aetherins enthalten lst, doch mit derselben Menge Wasser in den Hydratverbindungen sowohl, als auch in der Methylenschwefelsäure verbunden ist,und dass bei den Wasserstoffsäuren, dieselbe Anzahl der Atome mit dem Methylen, wie mit dem Aetherin verbunden ist. Sollte uns diess nicht berechtigen, die Verbindungen nach der Dumas'schen Ansicht zu betrachten? Wir finden ferner, dass wir eine Reihe von Kohlenwasserstoffverbindungen besitzen. die in einer bestimmten Progression auf einander folgen. Ja selbst hat uns Dumas eine penere Verbindung kennen gelehrt, welche er Ceten nennt und aus dem Wallrath darstellt, welche ebenfalls dieser Reihe angehört und aus der grössten Anzahl von Atomen des Kohlen- und Wasserstoffs gebildet ist \$).

Wir müssen dieses Körpers kurz erwähnen, um unsere Ansicht über diese ganze Reihe von Verbindungen zu vervollständigen. Aethal, aus Wallrath erhalten, ist eine Verbindung von C₃₂ H₆₈ O₂. Dumas erhitzte das Aethal mit wasserfreier Phosphorsäure und erhielt eine farblose, ölige Flüssigkeit, welche bei 260° C. siedet und ohne Zersetzung über Kalium

^{*)} Poggendorff's Annalen XXXVL

destillirt werden kann, mithin allen Sauerstoff verloren haben muss. Die Analyse gab: C₃₂ H₆₄. Hieraus folgt, dass das Aethal ein Hydrat dieses Körpers, den Dumas Ceten nennt, sei, und dass demselben durch die Phosphorsäure das Wasser entzogen worden ist.

Phosphorchlorid und Aethal liesern eine ölige Flüssigkeit bei der Destillation, die wir als Chlorwasserstoff-Ceten betrachten müssen und zusammengesetzt ist aus

Ceten $= C_{32}$ H_{64} und Chlorwasserstoff $= Cl_2$ H_2 .

Schwefelsäure bildet mit Aethal, wie mit dem Methylenhydrate und dem Aetherinhydrate, eine Verbindung von Cetenhydrat mit Schwefelsäure, die im Stande ist cetenschwefelsaure Salze zu bilden, von denen das Kalisalz gut krystallisirt; es besteht zus:

- 1 At. Cetenhydrat = C_{32} H_{64} + H_2 O
- 1 Schwefelsäure = $8 + 0_3$
- 1 schwefelsaurem Kali = $(K + 0) + (S + 0_3)$.

Im Laufe dieser Abhandlung haben wir also 3 Verbindungen des Kohlenstoffs mit dem Wasserstoff kennen gelernt, die hinsichtlich ihres Verhaltens gegen Wassergas, gegen Sauerstoffsäuren, Salzbilder und Wasserstoffsäuren eine so grosse Analogie zeigen und von der die eine in Rücksicht ihrer Atomenzahl stets ein Multiplum der andern ist. Merkwürdiger Weise stimmt die Dichtigkeit des Dampfes genau mit der Atomenzahl überein. Alles diess muss uns dahin führen, dieselben in eine verwandtschaftliche Reihe zusammen zu stellen. Aus dem Verhalten des Kohlenstoffs gegen Sauerstoff, Wasserstoff, Schwefel und die Salzbilder scheint hervorzugehen, dass eben dieser es ist, der als Basis aller der Kohlenstoffverbindungen angesehen werden könne. Suchen wir uns eine Reihe aller dieser Kohlenstoffverbindungen zu bilden.

Kohlenstoff und Sauerstoff.

- 1) Kohlenoxydgas = C 0
- 2) Kohlenoxydhydrat oder Ameisensäure $(C_3 \ O_2) + (H_3 \ O = C_3 \ O_3 \ H_2$
 - 3) Kohlensäure $= C O_2$
- 4) Kohlensaures Kohlenoxyd oder Oxalsäure = (C O) + (C O_2) = (O_2 O_3)

'5) Krokonsäure $= C_5 O_4$ Kohlenstoff und Wasserstoff.

1. Reihe. (C₂ H₄).

- 1) Methylen = 'C₂ H₄
- 2) Methylenhydrat $= C_2 H_4 + H_2 O$
- 3) Methylenbihydrat $= C_2 H_4 + H_4 O_2$
- 4) Schwefelsaures Methylenhydrat = $(C_2 H_4 + H_3 0)$ + 8 O_3
- 5) Saures schwefelsaures Methylenhydrat = $(C_3 H_4 + H_3 C_3)$ + 2 (S O_3)
- 6) Salpetersaures Methylenhydrat = $(C_3 H_4 + H_2 O) + (N_2 O_3)$
 - 7) Oxalsaures Methylenhydrat (C₂ H₄ + H₂ O) + (C₂ O₃)
- 8) Essignaures Methylenhydrat (C_3 H_4 + H_2 0) + (C_4 H_6 O_3)
- 9) Ameisensaures do do $(C_2 H_4 + H_2 O) + (C_3 H_2 O_3)$
- 10) Benzoesaures do do $(C_2 H_4 + H_2 O) + (C_{14} H_{10} O_3)$
 - 11) Chlorwasserstoffmethylen $(C_2 H_4 + Cl_2 H_2)$. Ganz gleich sind das Jod und Fluorwasserstoffmethylen.

2. Reihe. $(C_4 H_8)$.

- 1) Oelbildendes Gas, Aetherin = C₄ H₈
- 2) Aetherinhydrat = $C_4 H_8 + H_2 O = Aethyloxyd = C_4 H_{10} + O$
- 3) Bihydrat des Aetherin $= C_4 H_8 + H_4 O_2 = Aethyloxydhydrat <math>C_4 H_{10} O + H$
- 4) Schwefelsaures saures Aetherinhydrat oder Weinschwefelsäure $= (C_4 H_8 + H_2 0) + 2 (S O_3) =$ saures, schwefelsaures Aethyloxyd.

Gleiche Verbindungen mit Phosphorsäure und Arseniksäure.

Åetherinhydrat oder Aethyloxyd mit Koblensäure = Zucker, Oxalsäure, Essig-, Benzoe-, Ameisensäure und salpetriger Säure bilden die Aetherarten gleiches Namens.

Chlorwasserstoff, Jodwasserstoff, Cyanwasserstoff, Bromwasserstoff und Schweselwasserstoff verbinden sich mit dem Aetherin in dem Verhältniss, dass 2 Atome der Säure mit Ae-

therin verbunden sind. Z. B. Chlorwasserstoffather $= C_4 H_8 + Cl_2 H_2$. Nach der Ansicht vom Aethyl sind es Haloidverbindungen, des Aethyls $= C_4 H_{10} + Cl_2$. Chlor, Brom und Jodäther können angesehen werden als bestehend aus Aetherin mit 4 Atomen des Hologens.

3. Reihe. C₈ H₁₀.

Faraday's Hydrogencarburet $= C_8 H_{16}$.

Andere Verbindungen sind noch nicht bekannt.

4. Reihe. C₃₂ H₆₄.

- 1) Ceten = C_{32} H_{64}
- 2) Cetenbihydrat oder Aethal = C_{32} H_{64} + 2 $(H_2 \ 0)$
- 3) Cetenschwefelsäure = C_{32} H_{64} + 2 (8 O_3)
- 4) Chlorwasserstoff-Ceten = C_{32} H_{64} + H_2 Cl_2 .

Die Verbindungen des Chlors, Jods und Schwefels mit Kohlenstoff gehören nicht der organischen Chemie an, deshalb lassen wir sie fort.

Stellen wir uns also die einzelnen Kohlenwasserstoffverbindungen in eine Reihe, so haben wir:

- 1) Methylen = $C_2 H_4$, die Dichte des Dampfes = 0,47010
- 2) Aetherin = $C_4 H_8$ = 0,47019 × 2
- 3) Faraday's Quadri-

carburet = $C_8 H_{16}$ - = 0,47019 × 4

4) Ceten = $C_{32}H_{64}$ - = 0,47019×16

Es fehlt hier noch die Zwischenstuse von 16 zu 32, vielleicht lehrt uns die organische Chemie diese bald kennen.

Das Aldehyden oder hypothetische Radical des Aldehyds Aldehyden C₄ H₆ passt in diese Reihen nicht hinein, denn wollte man auch das Aldehyd als ein Aetherinoxyd betrachten und dieser Reihe einverleiben, so wüsste man wieder die Essigsäure nicht unterzubringen. Man ist daher genöthigt eine eigne Reihe zu bilden, die indessen mit der vorigen nicht im proportionalen Progressionsverhältnisse steht.

Setzen wir Aldehyden $= C_4 H_6$

Erstes Aldehydenoxydhydrat $= C_4 H_6 O + H_2 O = Aldehydens$

oder Acetal = $C_4 H_6 + 1\frac{1}{2} (H_2 0)$

Aldehydensäurehydrat $= C_4 H_6 O_2 + H_2 O$

Essigsäure = C_4 H_6 O_3 .

Literarischer Anzeiger.

1836. No. I.

Dieser literarische Anzeiger wird dem Journale für praktische Chemie, herausgegeben von O. L. Erdmann und F. W. Schweigger-Seidel, und den Annalen der Physik und Chemie, herausgegeben von J. C. Poggendorff, beigeheftet. Die Insertionskosten betragen für die Zeile aus Petite oder deren Platz 1 Gr. no. B. Z.

Bei A. Rücker in Berlin ist erschienen:

Kreisig, C. F., der Zeugdrück und die damit verbundene Bleicherei und Fürberei. 1r u. 2r Bd. Mit 7 Kupfern. gr. 8. 10 Rthlr.

Der Verfasser des vorstehenden Werkes, der von den berühmtesten Fabrikanten nicht selten zu Rathe gezogen wird, theilt in solchem das Resultat seiner vieljährigen Erfahrungen mit. Er handelt in der Einleitung zum ersten Bande von den Substanzen, welche beim Zeugdruck, der Bleiche und dem Färben gebraucht werden. Demnächst lehrt er die Bleiche der vegetabilischen, der vegetabilisch - animalischen, und der rein animalischen Stoffe, und darauf die Färberei. Er trägt im ersten Abschnitt die Bereitung der Mordants oder Basen, die Metallausssungen, und die Lehre von den Farbematerialien und deren Auslösungen; im zweiten die Verdickung der Mordants und Farben; im dritten den Handdruck mit Farben, die einer Nachfärbung bedürfen; im vierten das Bedrucken der baumwollenen Gewebe mit farbigen Oxydniederschlägen, Metallen und Erdfarben; und endlich im fünften die Lehre von den Tafeldruckfarben vor. Der zweite Band enthält den Beiz- oder Aetzdruck der baumwollenen Zeuge; die bunten Beiz-Arbeiten zuf baumwollenen Geweben, nebst der dazu gehörigen Grundfärberei; den Iris- oder Regenbogendruck mit Beizfarben oder Reservagen, desgleichen mit Mordants und den tafelförmigen Irisdruck; das IIluminiren oder Passen der Zeuge mit mehreren Farben in einem Aufdruck; den Druck von bunten Streifen mit Ueberdruck von bunten Beizfarben; das Nuanciren der auf den Zeugen dargestellten Farben durch Ueberdruck, wobei der weisse Grund unverändert bleibt, und endlich die Arbeiten durch die kalte Indigoküpe.

Der dritte und letzte Band dieses Werkes, welcher binnen Jahresfrist erscheinen soll, wird enthalten: die Purpurroth-Fabrikation in ihren sämmtlichen Zweigen; das Englisch- oder Fayen-ce-Blau und Grün; die Dampfarbeiten auf baumwollenen Geweben; den Walzen- und Maschinendruck; den Plattendruck; den Manchesterdruck; den Leinendruck; das Ausbleichen verdorbener Farben; den Druck der schaafwollenen Zeuge, nebst dem dazu gehörigen Weissmachen derselben; den Druck der Chally- und Toilinet-Zeuge; den Druck der baumwollenen und schaafwollenen

Zeuge, und endlich die Appretur der fertigen Zeuge.

Das Werk enthält einen lehrreichen Schatz von kostbaren Erfahrungen, und ist in der That einem jeden Fabrikanten des Faches höchst unentbehrlich und nützlich. Bei E. Anton in Halle ist erschienen und in allen Buchhandlungen zu haben:

Jahrbuch der Chemie und Physik, herausgegeben, von J. S. C. Schweigger und F. W. Schweigger-Seidel. 1824—1833, oder Band 10—39. gr. 8. Mit vielen Kupfern. Jeder Jahrgang 8 Thlr.

Wer aber alle 10 Jahrgänge zusammen nimmt, erhält sie, statt für 80 Thlr., für 60 Thlr.

Dies Jahrbuch enthält durchaus alles Wichtige und Neue, was die Chemie und Physik in dem versiossenen Zeitraume aufzuweisen hat. Für ungemein Vieles ist es als Quelle, für anderes, ausländische, als nächster Fundort, für die 10 Jahre, die es umsast, als vollständiges Repertorium zu betrachten. Ueberhaupt ist es entschieden, dass naturhistorische Zeitschriften nie veralten, sondern stets denen unentbehrlich bleiben, die sich gründlich über einzelne Materien unterrichten wollen. Daher, um dies Journal, was freilich bei einer Anzahl von 80 Bänden nicht mehr leicht anzuschaffen ist, käuslicher zu machen, habe ich den Preis von 80 Thlr. auf 60 herabgesetzt.

Im Verlage des Landes-Industrie-Comptoirs zu Weimar ist erschienen:

Dumas, J., Handbuch der Chemie, in ihrer Anwendung auf Künste und Gewerbe. IV. Bandes 4te Lieferung. 18 Bogen in gr. 8., nebst 15 Tafeln Abbildungen in gr. 4. 2 Thlr. oder 3 Fl. 36 Kr.

Desselben, V. Bandes 1ste Lieferung, 10 Bogen gr. 8.
5/8 Thir. oder 1 Fl. 7½ Kr.

Inhalt: IV. Bandes 4te Lief.: Bereitung und Anwendung der Bronze: Kanonenguss; Glocken; Giessen in Sand. Fabrikation der vergoldeten Bronze, der Mennige und der Schroten. Münzlegirungen. Gewinnung des Eisens. Röstung der Eisensteine. Rennarbeiten, Rennfeuer, Luppenfeuer. Erzeugung des Roheisens. Eisengiesserei. Frischen des Roheisens mit Holzkohle und durch Puddeln. Bereitung des Stahls. Verzinnung des Roheisens und Eisenblechs. Vergleichung der verschiedenen Gewinnungsmethoden, der Produktion und des Verbrauchs. Nebst interessanten Zusätzen und Erklärung der Abbildungen zum 4ten Bande.

Inhalt: V. Bandes 1ste Lief.: Klementar-Analyse der organischen Körper. Bestimmung der relativen Atomzahl, welche eine organische Substanz enthält. Allgemeine Betrachtungen über die Theorie der Mischung organischer Körper. Flüchtige organische Säuren: Sauerkleesäure; Qxamid; Honigsteinsäure; Krokonsäure; Ameisensäure; Essigsäure.

Preis des ganzen bis jetzt erschienenen Werkes von 191 Bogen in gr. 8., nebst 75 Tafeln Abbildungen in gr. 4.

173% Thir. oder 31 Fl. 16 Kr. Bhein.

Literarischer Anzeiger.

1836. No. II.

Dieser literarische Anzeiger wird dem Journale für praktische Chemie, herausgegeben von O. L. Erdmann und F. W. Schweigger-Seidel, und den Annalen der Physik und Chemie, herausgegeben von J. C. Poggendorff, beigeheltet. Die Insertionskosten betragen für die Zeile aus Pette oder deren Platz 1 Gr. no. B. Z.

Bei Mörschner und Jasper in Wien ist erschienen:

schen Chemie. Nach den Angaben des Freyherrn Joseph von Jacquin, k. k. Regierungsrathes und ordentlichen öffentlichen Professors der Chemie und Botanik an der k. k. Universität zu Wien etc. Redigirt von Dr. Ignaz Gruber, praktischem Arzte in Wien. In zwei Bänden. 75 Druckbogen in gr. 8. 1836. Preis: 4 Thlr. 20 Gr.

Mit dem Erscheinen dieses Werkes haben wir uns ohne Zweilel gegriindeten Anspruch auf dankbare Anerkennung von Seite des pharmaceutischen und ärztlichen Publikums erworben, denn es füllt eine bereits sehr fublbare Lücke in der pharmaceutisch - medicinischen Literatur aus. Dem Studirenden der Pharmacie und Medicin ist es ein sicherer Leufaden durch die Irrgange der Theorie und Praxis zur richtigen Erkenntniss der chemischen Vorgänge und Ausübung der chemischen und pharnaceutischen Operationen im Allgemeinen und Besonderen. Dem thätigen Apotheker gewährt es in Kürze die Kenntaiss der neuesten pharmaceutischen Präparate und Arzoeistoffe, macht ihn auf den gegenwärtig bequemsten, durch reichliche Ausbeute loh-nendsten und wohlfeilsten Weg ihrer Darstellung aufmerkaam, gibt fbm die Art und den Gang der Bereitung so zu sagen, in die Hand, und erleichtert ihm auf diese Weise nicht allein sein Gechäft ansserordentlich, bondern siehert ihm zugleich grössern vortheil zu. - Dem Naturforscher, dem Physiologen, dem Pathologen dirfte es durch die gedrängte Zusammenstellung der neuesten Beobachtungen chemischer Thatsachen, bereits bestätigter Versuche und ihrer Resultate über Pflanzenbildung. Verdauung, Blutbereitung, Ernährung u. s. w., und über ihre Ab-Weichungen von der zur Gesundheit erforderlichen Bahn u. s. f. micht wenig ansprechen. - Dem practischen Arzte möchte als pharmaceutisches Lexicon der neuesten Arzneimittel sehr hitzlich und wegen seines reichhaltigen pathologisch-chemischen phaltes u. s. w. ganz besonders zu empfehlen seyn. - Auch dem Gerichtsarzte darf es nicht fehlen, well es nicht allein and alle otherslisthed und organisthed Gifte, thre Gegengitte und He Art der chemischen Wirkung derselben aufeinander, sondern auch auf die leichteste, sicherste und schnellste Art threr Ausmittelung u. s. f. aufmerkram mucht. Rodftch wird en auch aus

denselben Gründen den Bezirksärzten und Physikern, der Thierärzten u. s. w. sehr erwünscht seyn.

Für Chemiker und Mineralogen.

Suckow, D. G. (Professor in Jena), Zur Chemie und Mineralogie. Erstes Heft. 12 Gr.

Dieses Heft, welchem noch vor Ende laufenden Jahres das zweite folgen wird, enthält folgende Abhandlungen: 1) Ueber das chemisch-verschiedene Verhalten quantitativ verschieden zusammengesetzter Stoffverbindungen gegen das Sonnenlicht, vereinigt mit Bemerkungen gegen die gewöhnliche Bestimmung und Bezeichnung der Säuren. 2) Reflexionen über den verschiedenen optischen Charakter der Gemengtheile des südlichen und nördlichen Urgebirges. 3) Zur Charakteristik des künstlichen Feldspatha von Sangerhausen. 4) Die Krystallform der Kupferblüthe. 5) Neue Combination des Schwefels. 6) Einige Zweifel gegen die Eigenthümlichkeit und Selbstständigkeit der sogenannten organischen Chemie. 7) Vorschlag zu Aufbewahrungsgefässen chemischer Präparate.

Leipzig, im März 1836.

Allgemeine niederländische Buchhandlung.

Bel Craz und Gerlach in Freyberg ist erschienen und durch alle Buchhaudlungen zu erhalten:

Jahrbuch fur den Berg- und Huttenmann auf das Jahr 1836. Herausgegeben von der Königl. Bergakademie zu Freyberg. gr. 8. Broch, 16 Gr.

In unser'm Verlag ist im Februar 1886 erschienen:

Das Laboratorium. Eine Sammlung von Abbildungen und Beschreibungen der besten und neuesten Apparate zum Behuf der practischen und physikalischen Chemie. 38r Heft, in gr. 4°. 4 Tafeln Abbildungen mit 23 Bogen Erklärungen. 3 Thir. oder 54 Kr.

Inhalt: Alkalmeter, Bertholimeter, Acetimeter, Alkoholometer, Chlorometer. — Pneumatische Destillirapparate. — Apparate zur Darstellung des Kaliums und Natriums. — Apparate und Verfahren zur Fabrikation des blausauren Kali, des Berlinerblaudes Pariserblau u. s. w.

Vollständige Exemplare und einzelne Hefte dieses Werks sui immer vorrätbig.

Landes-Industrie-Comploir zu Weimar.

Beachtungswerthe Anzeige!

So eben ist fertig geworden und von Ed. Anton in Halle durch alle solide Buchhandlungen Deutschlands zu beziehen;

Neues Jahrbuch der Chemie und Physik für 1833, herausgegeben von Dr. Fr. W. Schweigger-Seidel Bd. IX. Hft. 7 und 8. mit 2 Kpfrtaf.

Diese beiden Schlusshefte hatte der Herausgeber für die Register bestimmt; aller angewandten Mühe ungeachtet, schlug indess
bis Lahin jeder Versuch zu deren Bearbeitung fehl. Sobald als nur
irgend möglich sollen diese aber nichtsdestoweniger in Form eines
Supplementheftes nachfolgen. Vor der Hand lag ihm nur daran,
sein mehr als 2jährige Schuld an Interessenten und Verleger endlich abzutragen und sich dadurch von einer ihn sehr drückenden
Last zu befreien. Zugleich hält er es für seine Pflicht offentlich
seinen gefühlten Dank auszusprechen für die grosse Nachsicht und
Scholung, welche man ihm fast von allen Seiten in dieser Beziel g bat angedeihen lassen.

Als besonderer Abdruck daraus ist ferner zu erhalten:

Disenbahnen und Rübenzucker! sind gegenwärtig die grossen. von allen Seiten widerhallenden, Losungsworte der deutschen Handelt – und Gewerbswelt, des Fabricanten, wie des Oekonomen. Haten wir uns nur vor Schwindel und vor Schwindeleien, welche so gern ausolche Unternehmungen sich anknüpfen, vor unfreiwilligem Selbst etrug oder gar absichtlichen Täuschungen. Erleuchtete Regierungen haben bereits, in Beziehung auf die Eisenbahnen wenigsterungen haben bereits, in Beziehung auf die Eisenbahnen wenigstens, iem! Schwindel und den Schwindeleien kräftige Zugel angestens, iem! Schwindeleien kräftige

tigar tachalumissa, als nama algonthumlicha lucha ichtiga krimba. maller pertia tag allocate automates of allocate and delicate and an analysis gagan achvara Ammunu, unter nichta wanigar ala laicht an adulter ale librations Varholiungen anch in dissor b. den Hadingungan etehnng von Nothen sein duftten i das muss der Zubusit überlauen blotton. I telletelit geningt number schun eine eintartie Helching and Appellation an dan germalan Manaphenverstand, and das be trottanda Publicam abor scinen walnen Variladi autzukläran and an don bolgon lebelt thenor on besaltender trithitmor and Missgalls du benahien, neishu dem nahihatt linten du der Sache grove Cotalizon dichon, and loicht desem Untergang (wenigstens to der Hand) nach sich eichen hüngten. Hezangundeit, Pursicht und Sachkenntules, wolche het Unternehmungen dieser Art den Vosite talken mussen, whoulf man durch drive blussen fire external hittigen allows and he mode on themes on atchesic

Solche Helebrung und Authlürung findet man in dem hier matchine to a strain and shift of the destination of the strain and the strains of the strains o looks telitigen Angologoslost, doe hier allembar three southailiat to ster and passendate Stalling angen leven wird; much aichertich bie tel es the den germgen Price pan vel Sgr. chen an viel, vienn nicht much mahr Authitrung danitor, worant as vernationalists datai an middle was to fine between the constant and and the formulation Ante the give one potentializations betrefamilies & published thingers to book to harton in men action while. thereals in tangements mit alteres the more and and nohr mangamessenen und in joder Besighung hördest mit midsen Orbitalish dimend, which hier Alles often and blac intentions, was ther facility in the admitted begin with the sales of white friendlesses transmissions have me deret third william Annountleachest seek and entelmende, embilinteenneels nonth kortspieline Moreithmen, net of natale land Minister of the Author States and the ante to a total transmit to the arts bernes minere septe, o escriptichan pinglies unsignen. Is enclair then, Es nan hosehetelese, theils wird, we dissay night thundle te was, " ire anspositelimita II telesambott nachgawissen, umb der II og angastigt, a n in man sich dieselben zurnehnlien hann. Angemessene Betriebe Herschuungen logen ille mutter allen Chammedores vie der ein I petheile dieses nome tale teathers and alie transfer interdealies deal tich und blar vor Augung und diere grunden sich auf befahrungen. nobeha dan g fentta hen Anprotangen der Herren Ette, Hanca di and demails would do It ago hallon. Aphon hieraus would don the bofangene sich ein Bilbett hibben konnen über den wahren Deith ther graphismuch belinding the He Meer und fiber den Muth, wel char daza gehort, with dorshall alluation als cinese the growten Habitelle for Douge blanche on britaten , was in dem Anhange mich sin wenig austahrlicher bekenchtst wirds

Haile Anlangs April 1836.

Schweigger - Sciel.

